### (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 30. November 2000 (30.11.2000)

### **PCT**

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/72007 A2

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>:
- G01N 33/487,
- (21) Internationales Aktenzeichen:
- PCT/DE00/01404
- (22) Internationales Anmeldedatum:
  3. Mai 2000 (03.05.2000)
- (25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 23 811.1

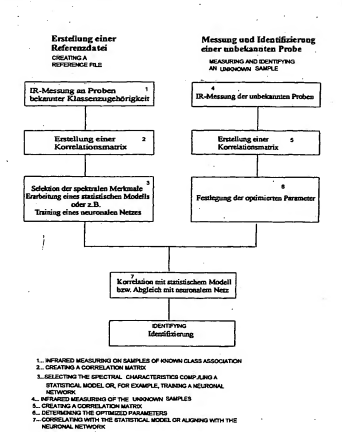
20. Mai 1999 (20.05.1999) Di

- US): ROBERT-KOCH-INSTITUT [DE/DE]; Nordufer 30, D-13353 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NAUMANN, Dieter [DE/DE]; Mariannenplatz 22, D-10997 Berlin (DE). KNEIPP, Janina [DE/DE]; Scharnweberstrasse 44, D-10247 Berlin (DE). BALDAUF, Elizabeth [DE/DE]; Bahnhofstrasse 45 C, D-14624 Dallgow (DE). LASCH, Peter [DE/DE]; Müggelstrasse 24, D-10247 Berlin (DE). BEEKES, Michael [DE/DE]; Bahnhofstrasse 45 C, D-14624 Dallgow (DE).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR DIAGNOSING TSE-INDUCED CHANGES IN TISSUES USING INFRARED SPECTROSCOPY

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR DIAGNOSE TSE-INDUZIERTER VERÄNDERUNGEN IN GEWEBEN MITTELS INFRAROTSPEKTROSKOPIE



- The aim of the invention is to (57) Abstract: quickly diagnose TSE-induced changes in animal and human tissues by measuring infrared spectra of these tissues. Either thin slices of tissue, pieces of tissue or tissue homgenizates serve as tissue samples. The measurements of the infrared spectra are carried out in a known experimental device that is used in infrared spectroscopy (e.g. in transmission, attenuated total reflection, direct or diffuse reflection). detection of the pathological changes induced by TSE is carried out by comparing the infrared spectra of the sample to be examined with a reference data bank consisting of infrared spectra that were obtained from healthy material or from pathologically changed tissue samples. The conformation of the spectra of unknown samples with the reference data bank is preferably carried out using pattern recognition techniques (e.g. multivariate statistical models, artificial neuronal networks, genetic algorithms).
- (57) Zusammenfassung: Zur schnellen Diagnose TSE-induzierter Veränderungen in tierischen und menschlichen Geweben werden Infrarotspektren dieser Gewebe gemessen. Als Gewebeprobe dienen Gewebedünnschnitte, entweder Gewebestücke oder Gewebehomogenisate. Die Messungen der Infrarotspektren erfolgen in einer an sich bekannten experimentellen Anordnung der IR-Spektroskopie (z.B. in Transmission, abgeschwächter Totalreflexion, direkter oder diffuser Reflexion). Der Nachweis der durch TSE hervorgerufenen pathologischen Veränderungen erfolgt dann

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

WO 00/72007 A2

## WO 00/72007 A2

- TO THE ROUTER IS HELD CONTENT ON THE RESIDENCE HAVE BEEN ADDRESS OF THE RESIDENCE.
- (74) Anwalt: WABLAT, Wolfgang, Potsdamer Chaussee 48, D-14129 Berlin (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI,

FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

 Ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

über einen Vergleich der Infrarotspektren der zu untersuchenden Probe mit einer Referenzdatenbank, bestehend aus Infrarotspektren, die von gesundem Material bzw. von pathologisch veränderten Gewebeproben erhalten wurden. Der Abgleich der Spektren unbekannter Proben mit der Referenzdatenbank erfolgt bevorzugt mittels Mustererkennungstechniken (z.B. multivariater statistischer Modelle, künstlicher neuronaler Netze, genetischer Algorithmen).

10

15

20

25

Verfahren zur Diagnose TSE-induzierter Veränderungen in Geweben mittels Infrarotspektroskopie.

Die Erfindung betrifft ein Verfahren für die schnelle Identifizierung von durch transmissible spongiforme Enzephalopathien (TSE) induzierte pathologische Veränderungen in tierischen oder menschlichen Geweben mit Infrarotspektroskopie (IR-Spektroskopie).

Transmissible Spongiforme Enzephalopathien sind übertragbare neurodegenerative Erkrankungen des Zentralnervensystems (ZNS) mit tödlichem Verlauf, die viele Säugetiere sowie auch den Menschen betreffen können. Hierbei gilt TSE als ein Überbegriff, unter dem die bei verschiedenen Spezies auftretenden Krankheitsformen zusammengefaßt werden. Neben der Scrapie (Traberkrankheit), der ursprünglich bei Schafen aufgetretenen, aber auf Hamster und Mäuse übertragbaren Form, sind bislang fünf weitere TSE in Säugetieren bekannt: Die bovine spongiforme Enzephalopathie (BSE) beim Rind, die chronische Auszehrung (CWD) bei bestimmten amerikanischen Hirscharten, die übertragbare Enzephalopathie (TME) bei Nerzen, die feline spongiforme Enzephalopathie (FSE) bei Katzen und eine spongiforme Enzephalopathie bei Antilopen. Beim Menschen unterscheidet man vier TSE: Die Creutzfeldt-Jacob-Krankheit (CJD), das Gerstmann-Sträussler-Scheinker-Syndrom (GSS), die familiäre fatale Insomnie (FFI) und Kuru.

Definitiv läßt sich eine TSE a) durch den histologischen Nachweis charakteristischer spongiformer (schwammartiger), mit einer Gliose einhergehender Veränderungen im Hirngewebe, b) durch den immunologischen Nachweis von Ablagerungen des pathologischen Prionpro-

20 ..

30

. 35

teins (PrP) mittels Western-Blot-Technik, Histo-Blot-Technik und Immunohistochemie, c)durch den elektronenmi-kroskopischen Nachweis Scrapie-assoziierter (PrP-)Fibrillen (SAF) und d) durch den Nachweis des infektiösen TSE-Agens mittels Übertragungsexperimenten im Tierversuch diagnostizieren.

Klinische Symptome und der laborchemische Nachweis erhöhter Konzentrationen bestimmter Proteine in Liquor und/oder Serum [ Protein 14-3-3 (Zerr et al. (1997) N. Engl. J. Med. 336: 874; Zerr et al. (1998) Ann. Neurol. 43: 32-40.), Protein S100 (Otto et al. (1997) J. Neurol. 244: 566-570; Otto et al. (1998) Brit. Med. J. 316: 577-582; Otto et al. (1998) J. Neurovirol. 4: 572-573) und neuronspezifische Enolase (Zerr et al. (1995) Lancet 345: 1609-1610)] erlauben bei Mensch und Tier lediglich eine Verdachtsdiagnose. Gleiches gilt für EEG- oder magnetresonanztomografische Veränderungen, die im Zusammenhang mit menschlichen TSE auftreten.

Mit der Weiter- und Neuentwicklung von Nachweisverfahren für TSE werden u.a. folgende Ziele verfolgt:

- a) Die Verbesserung der Differentialdiagnostik humaner TSE-Diese Krankheiten lassen sich bisher nur post mortem oder durch Hirnbiopsie mit Gewißheit diagnostizieren.
- b) Die Erkennung von TSE-Kontaminationen in Blut, Organen und Geweben sowie in daraus gewonnenen Produkten menschlichen und tierischen Ursprungs.
- c) Die Erkennung menschlicher TSE-infizierter Blut-, Organ- und Gewebespender.
- d) Die Erkennung TSE-infizierter Nutztiere (z.B. Rinder und Schafe) im präklinischen oder klinischen Stadium am Schlachthof bzw. im Feld.

Die Diagnostik von TSE-Erkrankungen bei Nutztieren ist wegen der potentiellen Übertragbarkeit durch den Verzehr von Fleisch erkrankter Tiere von großem Interesse. So besteht z.B. der Verdacht, daß der Konsum von BSE- WO 00/72007

5

30

verseuchtem Rindfleisch eine neue Variante von CJD beim Menschen (nvCJD) verursachen kann. Im Sinne des Verbraucherschutzes und der Eindämmung der Ausbreitung der Epidemie führen daher zur Zeit einige Staaten behördliche Überwachungen des Durchseuchungsgrades von Rinderpopulationen mit BSE ein. In diesem Zusammenhang werden auf Schlachthöfen routinemäßige Kontrollen geschlachteter Rinder angestrebt, von denen die weitere Verwertbarkeit des Schlachtgutes abhängt.

- 10 Zur Zeit befinden sich verschiedene Testsysteme in der Entwicklung, um ein sensitives und schnelles Screening großer Probenzahlen auf pathologisches Prionprotein und somit eine TSE-Diagnostik im großtechnischen Maßstab zu ermöglichen. Dazu zählen u.a. ein Kapillarelektrophorese-15 Immunoassay mit fluoreszenzmarkierten Peptiden (Schmerr & Jenny (1998) Electrophoresis 19: 409-419) und ein Delfia genanntes immunologisches Detektionssystem mit fluoreszierenden Lanthanidchelaten (Safar et al. (1998) Nature Medicine 4: 1157-1165).
- 20 Bisher ist nur ein diagnostisches Verfahren zur Identifizierung von TSE-infizierten Nutztieren in großtechnischem Maßstab verfügbar. Dieses ist auf die Anwendung im Schlachthof begrenzt und erlaubt die Feststellung einer BSE im Rind nach Angaben des Entwicklers bis zu einem 25 halben Jahr vor dem Auftreten klinischer Sympome (Information des Herstellers im Internet: http://www.prionics.ch).

Bei diesem von der Schweizer Firma Prionics AG entwickelten Verfahren wird die Gewebeprobe aus der Medulla oblongata geschlachteter Rinder homogenisiert und mit dem Enzym Proteinase K behandelt. Das ggf. nach der Behandlung verbleibende pathologische Prionprotein wird mit dem monoklonalen Antikörper 6H4 (hergestellt von der Firma Prionics) markiert und anschließend im Western-Blot angefärbt. Vom Zeitpunkt der Gewinnung der Probe bis zum Er-35

halt eines endgültigen Ergebnisses vergehen bei diesem Verfahren nach Angaben des Herstellers bis zu 12 Stunden.

Der Erfindung liegt nun die Aufgabe zugrunde, ein Verfahren zum schnellen, zuverlässigen und ökonomischen Nachweis TSE-induzierter Veränderungen in Geweben zu entwikkeln. Das erfindungsgemäße Verfahren soll auch unter den Bedingungen eines Schlachthofes im Routinebetrieb effektiv einsetzbar sein.

10

15

Aufgabe der Erfindung ist somit die Schaffung eines Verfahrens zur Diagnose von TSE-induzierten pathologischen
Veränderungen in Geweben, wobei die Veränderungen durch
Scrapie, BSE oder durch eine andere dem TSE-Formenkreis
zugehörigen Krankheitsform hervorgerufen werden.

Erfindungsgemäß wird diese Aufgabe dadurch gelöst, daß

(a) Infrarotstrahlung auf eine durch TSE pathologisch veränderte Gewebeprobe gelenkt wird und die spektralen Charakteristika der Infrarotstrahlung nach Wechselwirkung mit der Probe registriert werden und

(b) die so erhaltenen Infrarotspektren mit einer Referenzdatenbank, welche Infrarotspektren von TSE-infizierten Geweben und von nicht-infizierten Geweben enthält, verglichen und klassifiziert werden.

Ausgestaltungen der Erfindung werden in den Unteransprüchen beschrieben.

Das der Erfindung zugrunde liegende Verfahren basiert wesentlich auf Messungen der Infrarotspektren des pathologisch veränderten Gewebes. Bekannt ist bereits durch eine Reihe von Publikationen und Patentanmeldungen, daß krankheitsspezifische Veränderungen sich im Infrarotspektrum der Gewebe widerspiegeln können (US Patent 5,168,162

15

20

25

30

35

(Wong & Rigas; US Patent 5,038,039; Wong, Rigas; Lasch & Naumann (1998) Cell. Mol. Biol. 44: 189-202; Lasch et al. (1998) Proc. SPIE 3257: 187-198; Choo et.al. (1996) Biophys. J. 71: 1672-1679). Über Infrarotspektroskopie an TSE-Gewebeproben liegen allerdings bislang keine publizierten Daten vor.

Die experimentellen Daten, die der vorliegenden Patentbeschreibung zugrunde liegen, wurden anhand von ZNS-Proben Scrapie-infizierter Hamster als Modellsystem entwickelt. Es wurde im Hamstermodell festgestellt, daß nach Infektion der Tiere mit Scrapie charakteristische Änderungen im Infrarotspektrum von Gewebeproben des ZNS auftreten. Diese Änderungen konnten nach dem erfindungsgemäßen Verfahren durch Vergleich mit entsprechenden Proben von nichtinfizierten, also gesunden Tieren identifiziert werden. Das Verfahren ist prinzipiell für die Diagnose jeder der Krankheitsbilder des TSE-Formenkreises anwendbar.

Verfahrensgemäß ist für die TSE-Diagnostik mittels Infrarotspektroskopie ein Vergleich von Spektren des zu untersuchenden Gewebematerials mit entsprechenden Spektren von
Geweben bekannten Ursprungs im Sinne eines Referenzverfahrens notwendig. Die praktische Durchführung des Verfahrens erfordert daher das Vorliegen einer validierten
Referenzdatenbank von IR-Spektren, die von gesunden bzw.
pathologischen Gewebeproben erhalten wurden. Die Erstellung der Referenzdatenbank ist für eine standardisierte
Diagnostik nur einmal erforderlich.

Der Abgleich von Spektren unbekannter Proben mit der Referenzdatenbank erfolgt dann vorzugsweise mittels Techniken der computergestützten Mustererkennungsverfahren, wie z.B. multivariate Statistik, künstliche neuronale Netze, genetische Algorithmen etc..

Zum Erfassen der Spektren wird auf die Proben Infrarotlicht gelenkt und die spektralen Charakteristika der austretenden Strahlung, d.h. nach Wechselwirkung des Lichts mit dem Gewebe registriert. Vorteilhaft ist der Einsatz mikrospektrometrischer Techniken, wenn eine Minimierung der erforderlichen Probenmengen angestrebt wird. Beim Einsatz eines Infrarotmikroskops können darüber hinaus an Dünnschnitten auch ortsaufgelöst spektrale Informationen gewonnen werden, die das Verfahren wesentlich spezifischer und empfindlicher gestalten können. In der Perspektive wäre ein Nachweis mittels Infrarotlichtleiter als Endoskop denkbar, der die Diagnostik von TSE direkt im infizierten Organismus ermöglicht.

Zum besseren Verständnis ist der typische Ablauf des Verfahrens in Abb. 1 schematisch dargestellt.

Insgesamt erlaubt das neue Verfahren zur Diagnose TSEinduzierter Veränderungen in Gewebe Aussagen innerhalb
weniger als einer Minute nach Erhalt der Probe. Damit ist
es sowohl dem immunologischen Nachweis des Prionproteins
und auch der immun-histologischen Diagnose überlegen, die
erst nach bis zu 12 Stunden ein Ergebnis liefern. Eine
routinemäßige Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens,
etwa zur Fleischkontrolle in Schlachthöfen, erfordert daher praktisch keinerlei Zwischenlagerung des Schlachtgutes bis zum Erhalt der Diagnose. Die Schnelligkeit der
Diagnose stellt einen ökonomischen Vorteil gegenüber bekannten Verfahren dar, da Lagerungszeit des Schlachtgutes
und damit Raum- und Energiekosten für die Kühlung minimiert werden. Zusätzlich wird eine größere Frische des
Fleisches zum Zeitpunkt des Endverbrauchs erzielt.

20

30

35

Das Verfahren läßt sich sehr gut in einen Routineprozeß integrieren, da Spektrenaufnahme, Spektrenverarbeitung und die Klassifizierung vollständig computergesteuert erfolgen und sich sehr leicht automatisieren lassen. Ein geringer Personalbedarf besteht infolge dessen lediglich für die an sich einfache Probenvorbereitung, die im Gegensatz zu anderen Verfahren keine aufwendige Probenvor-

behandlung (z.B. Anreicherung des Prionproteins mittels PK-Verdau), kein Nachweisagens (z.B. Immunolabel) und keine Anfärbung der Gewebedünnschnitte (z.B. mittels Immunohistochemie) erfordert.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann ohne Einbeziehung hochspezialisierter Fachleute (etwa von Histologen) durchgeführt werden, da die Klassifizierung der IR-Spektren durch an sich bekannte, für die Zwecke der TSE-Diagnostik optimierte Verfahren der computergestützten Mustererkennung erfolgt. Die Bewertung der Spektren anhand streng mathematischer Kriterien führt gleichzeitig zu einer hohen Sicherheit der Diagnose, die ohne subjektives Erfahrungswissen auskommt und somit unvermeidbare, menschliche Fehleinschätzungen umgeht.

5

10

20.

25

30

35

Aufgrund des geringen Personalbedarfs und praktisch keiner laufenden Materialkosten stellt das erfindungsgemäße Verfahren ein wirtschaftlich sinnvolles Konzept dar.

Der Vorzug des erfindungsgemäßen Verfahrens in seiner besonderen IR-mikroskopischen Ausführung zur ortsaufgelösten Analyse von Gewebedünnschnitten liegt in der Kombination spezifischer, spektral aufgelöster Strukturinformation und der hohen Ortsauflösung, die hieraus erzielt wird. So kann mittels der erreichbaren Ortsauflösung eines IR-Mikroskopes die Beteiligung einzelner Neuronen am Krankheitsverlauf erfaßt und untersucht werden. Die sehr hohe diagnostische Empfindlichkeit resultiert aus der Tatsache, daß praktisch keine Mittelung von Merkmalen kranker und gesunder Zellen erfolgt, wie es bei anderen, nicht-ortsaufgelösten Methoden zwangsläufig der Fall ist. Diese besondere Ausführungsform des Verfahrens erfordert derweil noch relativ viel Zeit für die Datenakquisition, welche in Abhängigkeit der Größe des untersuchten Gewebearials und der Ortsauflösung 1 bis 6 Stunden dauert, und eignet sich daher weniger für routinemäßige Kontrollen. Sie dürfte jedoch eine breite Anwendung in der wissenschaftlich klinischen Erforschung der bislang unverstandenen Pathogenesemechanismen von TSE finden. Perspektivisch wird die Kombination dieser Ausführungsform mit sogenannten Array-Infrarotdetektoren, die zur Zeit von verschiedenen Herstellern entwickelt werden und mit denen die ortsaufgelöste Messung von IR-Spektren kompletter Areale von Gewebedünnschnitten innerhalb sehr kurzer Zeit 4möglich ist, das Verfahren auch der schnellen Routinediagnostik zugänglich werden.

0.

25

Zur Durchführung des erfindungsgemäßen Verfahrens werden Gewebeproben dem Organismus post mortem entnommen. Dabei kann es sich sowohl um tierische als auch menschliche Organismen handeln.

Das Verfahren ist prinzipiell für die Diagnose jeder der speziellen Krankheitsformen geeignet, die unter dem Begriff transmissible spongiforme Enzephalopathie (TSE) zusammengefaßt werden, wie z.B. BSE, Scrapie oder CJD.

Als Entnahmeort der Gewebeproben kommen alle Organe in Betracht, die durch eine TSE hervorgerufene pathologische Veränderungen aufweisen. Nach heutigem Wissensstand betroffene Organe sind das Zentrale Nervensystem, das periphere Nervensystem, Organe des lymphatischen Systems, des Verdauungssystems, des endokrinen Systems, des kardiovaskulären Systems und des respiratorischen Systems.

Bevorzugte Entnahmeorte sind das Zentrale Nervensystem und das periphere Nervensystem, wobei insbesondere Medulla oblongata sowie Pons des Hirns vorteilhaft sind.

Die Präparation der Gewebeprobe richtet sich nach der besonderen Ausführungsform des Verfahrens.

Für die Analyse voll hydratisierter Gewebeproben werden kleine Gewebestücke entnommen. Die nativen Proben werden z.B. in handelsüblichen IR-Küvetten plaziert.

15

2.0

25

30

35

Alternativ wird ein Homogenisat des Gewebematerials in H<sub>2</sub>O hergestellt und Aliquote in IR-Küvetten gebracht. In Abwandlung werden Aliquote dieser Suspension als transparente Filme auf IR-durchlässigen Probenhaltern aufgetrokkent, wobei reduzierte Drücke sich als vorteilhaft im Sinne einer Beschleunigung des Antrocknungsvorganges erwiesen haben (Helm et al. (1991) J. Gen. Microbiol. 137:69-79.

Für die spezielle Durchführung des Verfahrens in einer infrarotmikroskopischen Meßanordnung zur Erfassung ortsspezifischer Informationen werden Krydünnschnitte, z.B. sagittale Schnitte präparierter Hirne angefertigt. Diese werden plan auf IR-transparente Objektträger aufgebracht. Das Verfahren erfordert keine weitere Fixierung des Dünnschnittes und die Proben werden bis zur Messung in trokkener Umgebung bei Raumtemperatur aufbewahrt.

In einer weiteren Ausführungsform der Erfindung, bei der Infrarotlichtleiter eingesetzt werden, läßt sich das Verfahren prinzipiell auch am lebenden Organismus anwenden, indem der Lichtleiter minimalinvasiv in das Gewebe eingeführt und dort das Infrarotspektrum direkt erfaßt wird. Die Realisierung dieser Ausführungsform ist zur Zeit noch an die Weiterentwicklung der Infrarotlichtleitertechnologie gebunden, da die derzeit verfügbaren Lichtleiter noch zu geringe spektrale Empfindlichkeiten aufweisen und zudem noch zu unflexibel und zu groß sind.

Als Material für Küvetten bzw. Probenträger der oben beschriebenen Präparationsvarianten können prinzipiell alle in der IR-Spektroskopie üblicherweise verwendeten wasserunlöslichen optischen Materialien eingesetzt werden, wobei sich CaF<sub>2</sub> und BaF<sub>2</sub> besonders bewährt haben.

Die für die Aufnahme der IR-Spektren benötigten Substanzmengen und ihre flächenmäßige Ausdehnung können sehr klein gehalten werden. Je nach vorgegebenen Bedingungen (z.B. Spektroskopieren mit oder ohne Strahlfokussierung

bzw. Verwendung eines IR-Mikroskops) können Substanzmengen im Bereich von  $\mu$ g bis ng eingesetzt werden. Die Durchmesser der durchstrahlten Probenareale variieren dementsprechend zwischen 1-3 mm und 10-30  $\mu$ m. Die Untergrenze entspricht etwa der Größe einer bzw. weniger Zellen (z.B. Neuronen).

Verfahrensgemäß werden Infrarotspektren der Gewebeproben gemessen, die in einer der beschriebenen Weise hergestellt wurden. Die Aufnahme der Spektren erfolgt hierbei vorzugsweise mit einem Fourier-Transform-Infrarotspektrometer, welches gegenüber konventionell arbeitenden, dispersen Geräten eine Reihe von bekannten Vorteilen aufweist, von denen hier nur die Schnelligkeit der Datenaufnahme und die höhere Empfindlichkeit genannt werden sollen. Die Verwendung eines konventionellen, dispersen IR-Spektrometers ist grundsätzlich auch möglich, führt jedoch zu einem Verlust an Schnelligkeit des Verfahrens.

Prinzipiell kann für die Spektrenmessung jede der an sich bekannten IR-spektroskopischen Meßanordnungen eingesetzt werden (z.B. in Transmission/Absorption, abgeschwächter Totalreflexion, direkter oder diffuser Reflexion). Besonders bewährt hat sich die Transmissions/Absorptions-spektroskopie.

Die Aufnahme des Infrarotspektrums erfolgt typischerweise im Spektralbereich des sogenannten mittleren Infrarots zwischen 500 und 4000 cm<sup>-1</sup>. Engere Spektralbereiche auch im nahen Infrarot zwischen 4000 und 10000 cm<sup>-1</sup> führen ebenfalls zu einer erfolgreichen Diagnose, wenn zuvor sichergestellt wurde, daß die Spektren der infizierten und der gesunden Gewebeproben charakteristische Varianzen im erfaßten Spektralbereich aufweisen. Es hat sich insbesondere erwiesen, daß besonders markante spektrale Unterschiede zwischen TSE-infizierten und nicht-infizierten Geweben zwischen 1000 und 1300 cm<sup>-1</sup> detektiert werden

15

20 -

25

30

35

können und daß sich dieser Bereich daher bevorzugt für die Diagnose eignet.

Die Auswahl eines oder mehrerer geeigneter Spektralbereiche kann z.B. durch visuelle Inspektion der Spektren (Auswahl der Bereiche mit den stärksten und charakteristischsten Veränderungen im Vergleich zur Kontrollgruppe) oder durch ein an sich bekanntes multivariates Verfahren zur Selektion-spektraler Merkmale erfolgen.

Die physikalischen Meßparameter, wie spektrale Auflösung oder Anzahl der gemittelten Spektren etc., können innerhalb der in der IR-Spektroskopie üblichen Bereiche variiert werden, ohne sich in der Praxis als kritisch für den Erfolg der Klassifizierung bzw. der Diagnose zu erweisen. Wichtig bei der Festlegung der Parameter der Spektrengewinnung sowie der Probenpräparation ist lediglich, daß für alle Messungen, insbesondere auch für die Kontrollmessungen an Gewebeproben nicht infizierter Tiere, identische Parameter gewählt werden.

Unabhängig von der Wahl des mathematisch-statistischen Verfahrens, das für die Klassifizierung der Spektren herangezogen wird, hat sich die Unterziehung der Spektren einer vorherigen Aufbereitung als vorteilhaft erwiesen. In Frage kommende, an sich bekannte Methoden sind etwa Berechnung der ersten oder zweiten Ableitung, Spektren-Dekonvolution oder anderen Verfahren zur Erhöhung des spektralen Kontrastes, die eine Bandenerkennung erleichtern und eine Minimierung etwaig vorliegender Basislinienprobleme gestatten. Bei Vorliegen großer Probenzahlen hat sich überdies eine vorhergehende Datenreduktion durch Methoden der multivariaten Statistik wie z.B. der Faktoranalyse als hilfreich erwiesen.

Die Durchführung des Verfahrens erfordert eine einmalige Erstellung einer Referenzspektrendatenbank. Hierfür werden Spektren von Proben aus TSE-infizierten Organismen und solche von Proben aus TSE-freien Individuen gemessen.

25

Probenpräparation und Spektrenaufnahme werden hierfür in analoger Weise wie bei den unbekannten Proben durchgeführt. Entscheidend ist, daß alle Parameter für die Referenz- und Probenmessungen identisch gewählt werden.

Das Spektrum der zu untersuchenden Probe wird mit den Spektren der Referenzdatenbank verglichen. Dabei erfolgt die Klassifizierung des Spektrums vorzugsweise mithilfe eines der an sich bekannten Verfahren zur Mustererkennung, beispielsweise mit Algorithmen der multivariaten Statistik, künstlichen neuronalen Netzen oder genetischen Algorithmen. In diesem Schritt wird das Spektrum im Sinne eines Zwei-Klassen-Problems als gesund oder TSE-infiziert klassifiziert.

Für die ortsaufgelöste Durchführungsform des Verfahrens wird die Probe, die in diesem Fall ein auf einen Objektträger aufgebrachter Gewebedünnschnitt ist, in den Strahlengang eines Infrarotmikroskops gebracht. Die Spektrenaufnahme in der infrarotmikroskopischen Meßanornung kann wahlweise in Transmission oder in direkter Reflexion erfolgen. Es werden Infrarotspektren an verschiedenen Gewebestellen aufgenommen. Die hierbei erreichte Ortsauflösung kann durch den Schrittabstand der einzelnen Meßpunkte bestimmt werden. Äußerst vorteilhaft ist der Einsatzeines Computer-gesteuerten x/y-Tisches, der automatisierte Spektrenmessungen gemäß eines beliebig bestimmbaren Rasters mit definierten Schrittabständen ermöglicht. Derartige x/y-Tische gehören heute zur Standardausstattung moderner IR-Mikroskope.

Ergebnis einer ortsaufgelösten Messung (Mapping) ist eine Infrarotspektrenserie, wobei jedes Spektrum einen Pixel auf dem fiktiven Raster des Gewebedünnschnitts repräsentiert. Auf diese Weise werden IR-Daten erhalten, die den gewählten Ausschnitt des Dünnschnittes vollständig abdekken. Die ortsspezifische Information über die räumliche Ausbreitung der TSE im Gewebe wird erhalten, indem jedes

PCT/DE00/01404

der Spektren eines Mapping-Datensatzes mit der Referenzdatenbank abgeglichen wird und so entweder als gesund oder infiziert klassifiziert wird.

Das folgenden Beispiele sollen verdeutlichen, wie ZNS-Proben Scrapie-infizierter Hamster von denen gesunder Kontrolltiere gemäß des erfindungsgemäßen Verfahrens anhand der krankheitsspezifischen spektralen Änderungen ihrer Infrarotspektren differenziert werden können.

10

15

20

25

30

5

### Beispiel 1

WO 00/72007

Erwachsene weibliche Syrische Hamster (Mesocricetus auratus) wurden mit dem Scrapie Stamm 263K (zur Verfügung gestellt von Dr. Richard Kimberlin) intracerebral und intraperitoneal infiziert. Im terminalen Stadium der Krankheit (70-120 Tage nach Infektion) wurden die Gehirne dieser Tiere (S) und von entsprechenden, nicht-infizierten Kontrolltieren (N) post mortem entnommen, wobei korrespondierende Vergleichspaare von gleichem Alter waren.

Für die Analyse der vollhydratisierten Gewebeproben wurden kleine Stücke (μg-Mengen) der nativ herauspräparierten Medulla oblongata und Pons in eine FT-IR Küvette gegeben, die mit CaF<sub>2</sub>-Fenstern und einer optischen Weglänge von 8 μm Schichtdicke ausgerüstet war. Die Infrarotspektren dieser Proben wurden in einem FT-IR Spektrometer in Transmission/Absorption gemessen (spektrale Auflösung: 4 cm<sup>-1</sup>, Apodisation: Happ-Genzel, Zahl der Scans: 128, Zerofilling: 4). Zwei typische Spektren von S- und N-Gewebeproben sind in der Figur 2 im Spektralbereich zwischen 1300 und 1000 cm<sup>-1</sup> dargestellt, in dem besonders prominente Unterschiede beobachtet werden können. Zur besseren Visualisierung der Banden sind die zweiten Ableitungen dargestellt, so daß Bandenmaxima als Minima erscheinen.

### Beispiel 2

In Abwandlung der in Beispiel 1 dargelegten Ausführungsform wurden jeweils 10 S- und N-Proben, die auf gleiche Weise wie in Beispiel 1 erhalten wurden, in H2O homogenisiert (10  $\mu$ l  $H_2$ O pro mg Gewebematerial). Aliquote von 35  $\mu l$  der Suspensionen wurden auf einen PC-gesteuerten Multiprobenträger, der auch zum Messen von mikrobiellen Proben geeignet ist (Helm et al. (1991) J. Gen. Microbiol. 137: 69-79; Helm et al. (1991) J. Microbiol. Meth. 14:127-142; Naumann (1998) Proc. SPIE 3257: 245-257), aus 10 ZnSe aufgebracht und nach den in der Literatur beschriebenen Angaben angetrocknet. Infrarotspektren der so erhaltenen Filme wurden in Transmission aufgenommen und einer hierarchischen Klassifizierung unterzogen, wobei zweite Ableitungen der Spektren im Spektralbereich zwi-15 schen 1100 und 1000 cm 2 zugrunde gelegt wurden. Das nach dem sogenannten Ward's Algorithmus berechnete Dendrogramm der Klassifizierung dieser Spektren zeigt die Figur 3. Die Spektren der infizierten Tiere (S-1 bis S-10) konnten perfekt von denen der gesunden Tiere (N-1 bis N-10) sepa-20 riert werden.

# Beispiel 3

In Abwandlung der in den Beipielen 1 und 2 dargestellten Ausführungsformen wurden von ZNS-Proben von N- und S-Tieren, die wie oben erläutert erhalten wurden, 8 μm dikke Kryodünnschnitte angefertigt und mit den an sich bekannten Verfahren des FT-IR Mappings (Diem et al. (1999) Appl. Spectroscopy 53: 148A-160A; Lasch & Naumann (1998) Cell. Mol. Biol. 44: 189-202; Choo et al. (1996) Biophys.

J. 71: 1672-1679) und der Infrarotbildgebung (Lasch & Naumann (1998) Cell. Mol. Biol. 44:189-202; Lasch et al. (1998) Proc. SPIE 3257: 187-198) gemessen und charakterisiert. Es wurden Spektren von 1,5 mm X 1,5 mm großen Arealen in Schritten von 50 μm durch eine 60 μm Apertur

aufgenommen. Die von S- und N-Proben erhaltenen Spektren wurden dann jeweils zunächst getrennt einer hierarchischen Klassifizierung unterzogen, um eine Differenzierung der für verschiedene Hirnstrukturen typischen Spektren zu erzielen. Figur 4A zeigt ein Dendrogramm, für dessen Berechnung nach Datenkompression mittels Hauptkomponentenanalyse die ersten drei Hauptkomponenten zwischen 1450 und 950 cm (ca. 500 Datenpunkte) benutzt wurden. Die vier Hauptklassen können den vier histologisch definierten cerebellaren Strukturen Stratum moleculare, Stratum ganglionare, Stratum granulosum und Substantia alba zugeordnet werden. Darüber hinaus konnten insgesamt neun spektrale Klassen separiert werden (numeriert: 1-9), die bestimmten Substrukturen innerhalb des Cerebellums entsprechen. Aus Gründen der Übersichtlichkeit ist in Figur 4A nur jedes dritte Spektrum des insgesamt 930 Spektren enthaltenen Mapping-Datensatzes dargestellt.

10

15

20

25

30

35

Anschließend wurden Spektren einander entsprechender spektraler Klassen (z.B. Klasse 2 der Spektren von Stratum moleculare = graue Substanz des Kleinhirns) der Nund der S-Proben miteinander verglichen. Im oberen Teil von Figur 4B (a) sind vektornormierte zweite Ableitungen von Spektren von Proben Scrapie-infizierter Tiere (gestrichelte Linien) solchen von gesunden Tieren (durchgezogene Linien) gegenübergestellt. Im unteren Teil (b) sind die Differenzspektren zwischen vektornormierten S- und N-Spektren aus a) für die jeweiligen Gewebestrukturen dargestellt. Alle für diesen Vergleich verwendeten Spektren sind Mittelwerte von Spektren einer Spektrenklasse (s. Figur 4A). Sie sind mit dem Namen ihrer cerebellaren Schicht und der Nummer ihrer spektralen Klasse gekennzeichnet. Die für die einzelnen Gewebeklassen beobachteten charakteristischen spektralen Unterschiede eignen sich für eine sichere Diagnose des krankheitsassoziierten Pathogeneseprozesses.

### Patentansprüche

- Verfahren zur Diagnose von TSE-induzierten pathologischen Veränderungen in Geweben, wobei die Veränderungen durch Scrapie, BSE oder durch eine andere dem TSE-Formenkreis zugehörige Krankheitsform hervorgerufen werden, dadurch gekennzeichnet, daß
  - (a) Infrarotstrahlung auf eine durch TSE pathologisch veränderte Gewebeprobe gelenkt wird und die spektralen Charakteristika der Infrarotstrahlung nach Wechselwirkung mit der Probe registriert werden und (b) die so erhaltenen Infrarotspektren mit einer Referenzdatenbank, welche Infrarotspektren von TSE-infizierten Geweben und von nicht-infizierten Geweben enthält, verglichen und klassifiziert werden.
  - 2. Verfahren nach Anspruche 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Gewebeprobe dem zentralen Nervensystem, dem peripheren Nervensystem oder Organen des lymphatischen Systems, des Verdauungssystems, des endokrinen Systems, des kardiovaskulären Systes oder des respiratorischem Systems entstammt.
- 3. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 und 2, dadurch gekennzeichnet, daß das Infrarotspektrum des Gewebes entweder in einer oder mehreren Regionen des mittleren Infrarotbereichs von 500 bis 4000 cm des nahen Infrarotbereichs von 4000 bis 10000 cm oder in beiden Regionen gemessen wird.
  - 4. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das Infrarotspektrum des Gewebes im spektralen Bereich von 1000 bis 1300 cm<sup>-1</sup>

des mittleren Infrarots erfaßt wird.

10

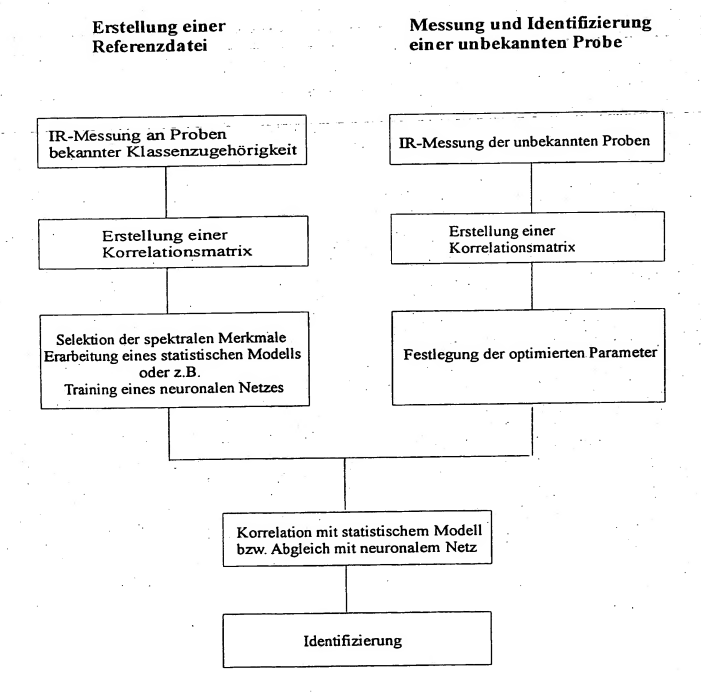
15

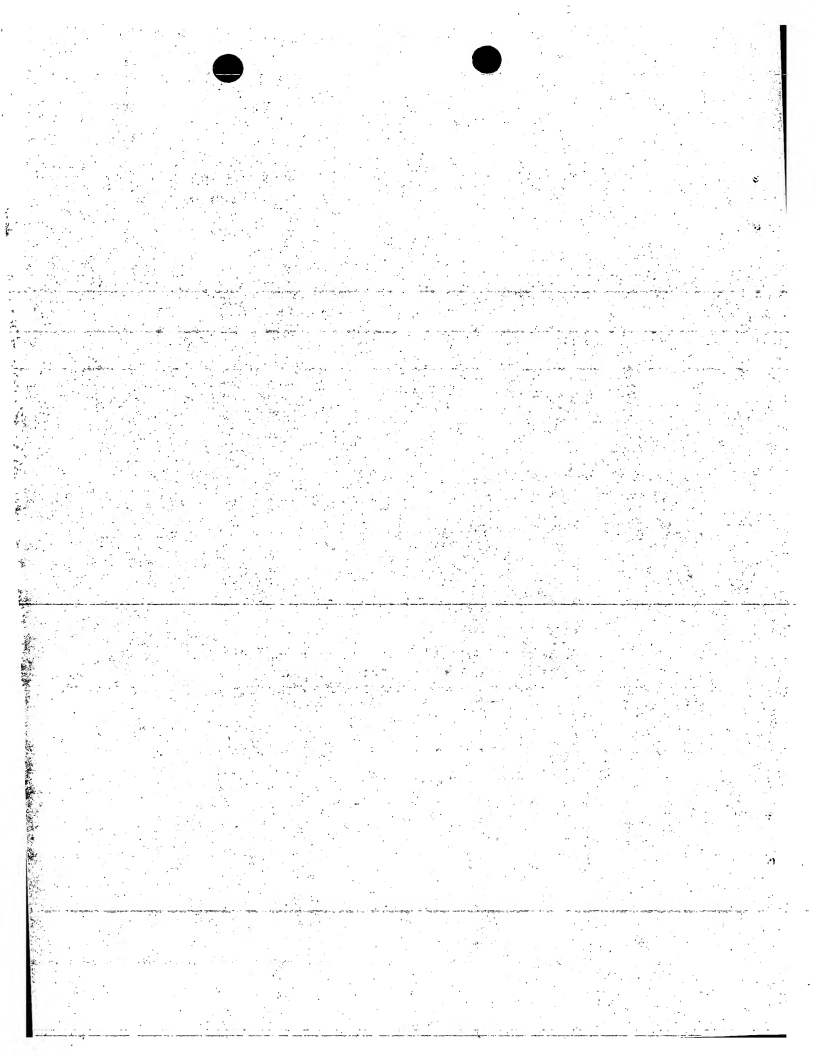
20

- 5. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Wechselwirkung der Infrarotstrahlung mit der Probe und die Detektion der charakteristisch veränderten Strahlung in einer Transmissions/Absorptionsanordnung, einer Anordnung zur Messung der abgeschwächten Totalreflexion, einer Anordnung zur Messung der direkten oder diffusen Reflexion oder mittels IR-Lichtleitertechnik erfolgt.
- 6. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß der Vergleich des Infrarotspektrums der zu untersuchenden Probe mit den Infrarotspektren der Referenzdatenbank mittels einer oder mehrerer Methoden der Mustererkennung, vorzugsweise mittels Algorithmen der multivariaten Statistik oder künstlicher neuronaler Netze, erfolgt, wobei die dem Vergleich zugrundeliegenden spektralen Bereiche mit Verfahren zur Extraktion optimaler spektraler Merkmale, etwa mit genetischen Algorithmen, ermittelt werden.
- 7. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 1 bis 6,
  dadurch gekennzeichnet, daß die Messung des Infrarotspektrums mit einer infrarotmikroskopischen Meßanordnung an einem Gewebedünnschnitt in Transmission
  oder in direkter Reflexion durchgeführt wird.
- 30 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß ortsaufgelöst, d.h. in Abhängigkeit von der Gewebestelle, an welcher der Infrarotstrahl durch die Probegeleitet wird, Infrarotspektren gemessen werden.

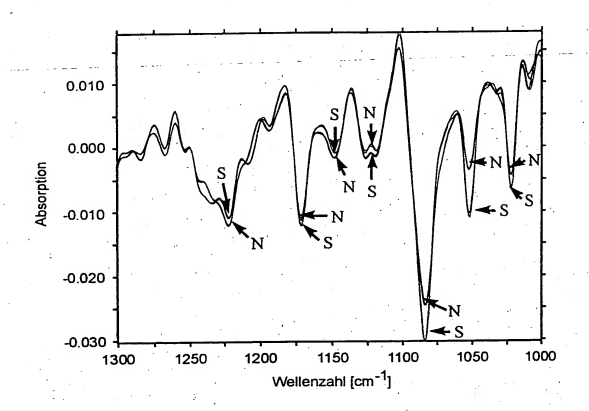
- 9. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 7 und 8, dadurch gekennzeichnet, daß jedes der ortsabhängig registrierten Infrarotspektren mit der Referenzdatenbank verglichen wird und somit ortsspezifische Informationen über die Krankheitsausbreitung im Gewebe erhalten werden.
- 10. Verfahren nach mindestens einem der Ansprüche 7 bis 9, dadurch gekennzeichnet, daß die Referenzdatenbank Referenzspektren von TSE-infizierten Geweben und von nicht-infizierten Geweben jeweils aller im Gewebeschnitt mittels Infrarotspektroskopie unterscheidbarer Strukturen enthält.

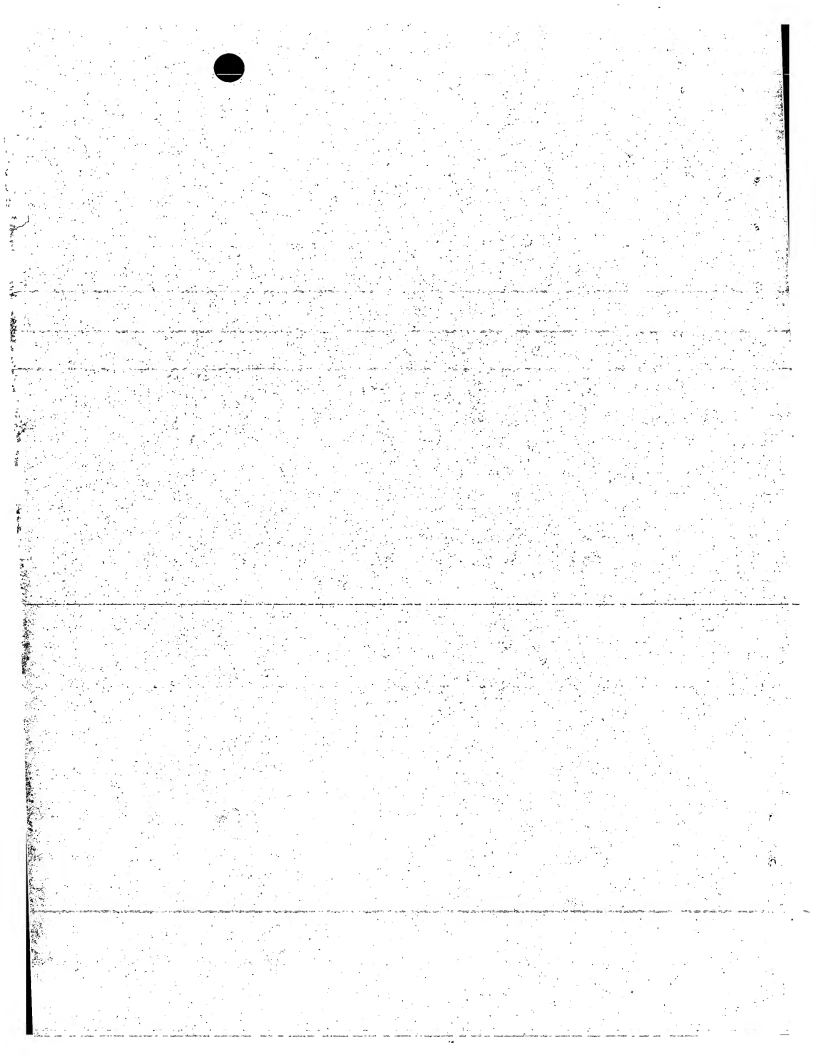
# Figur 1



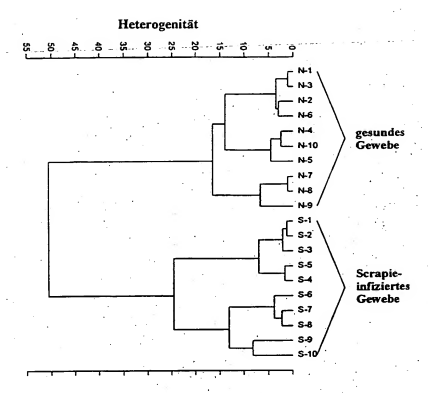


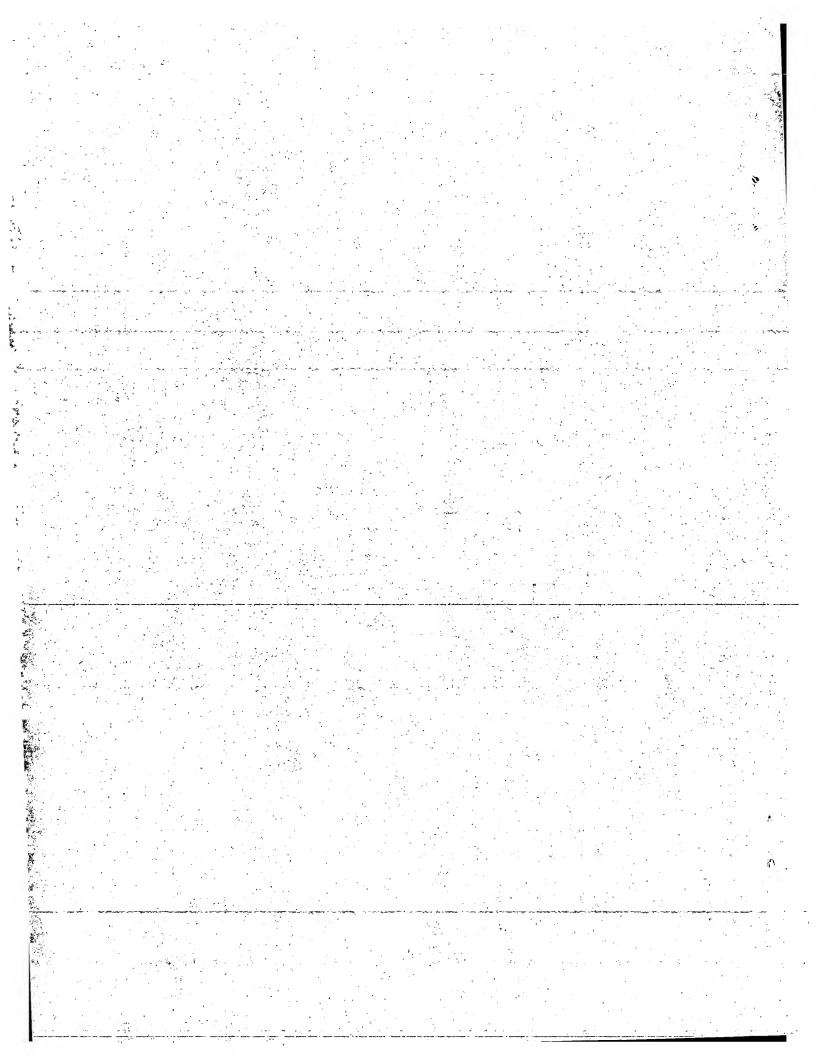
Figur 2





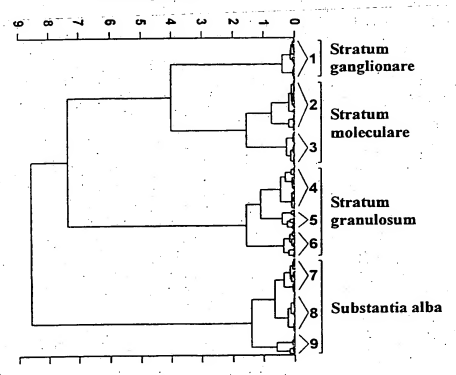
Figur 3

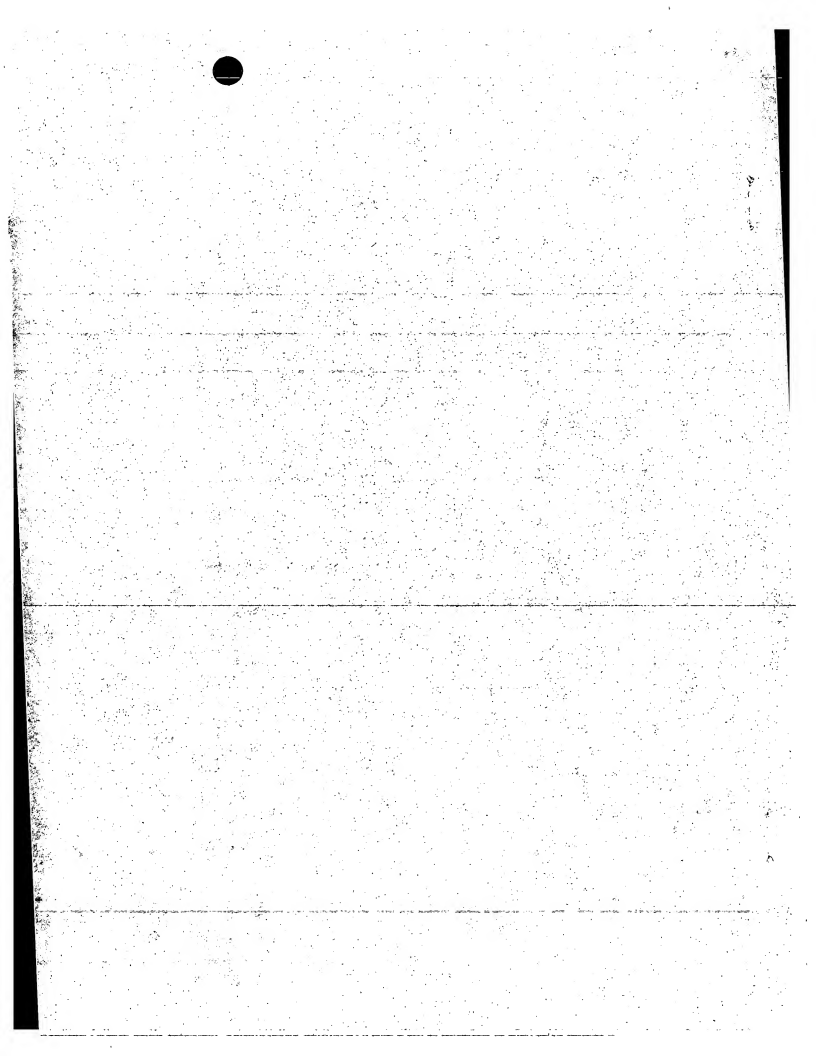




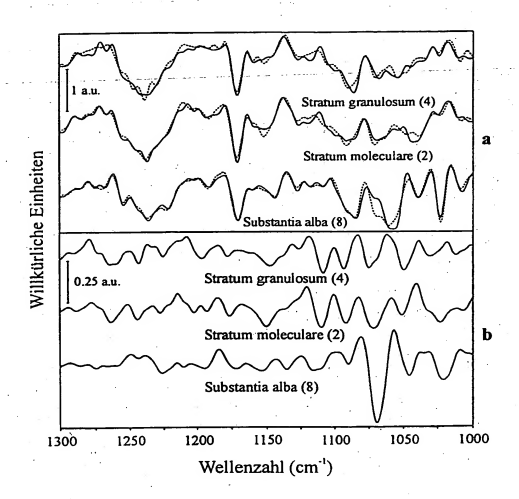
# Figur 4A

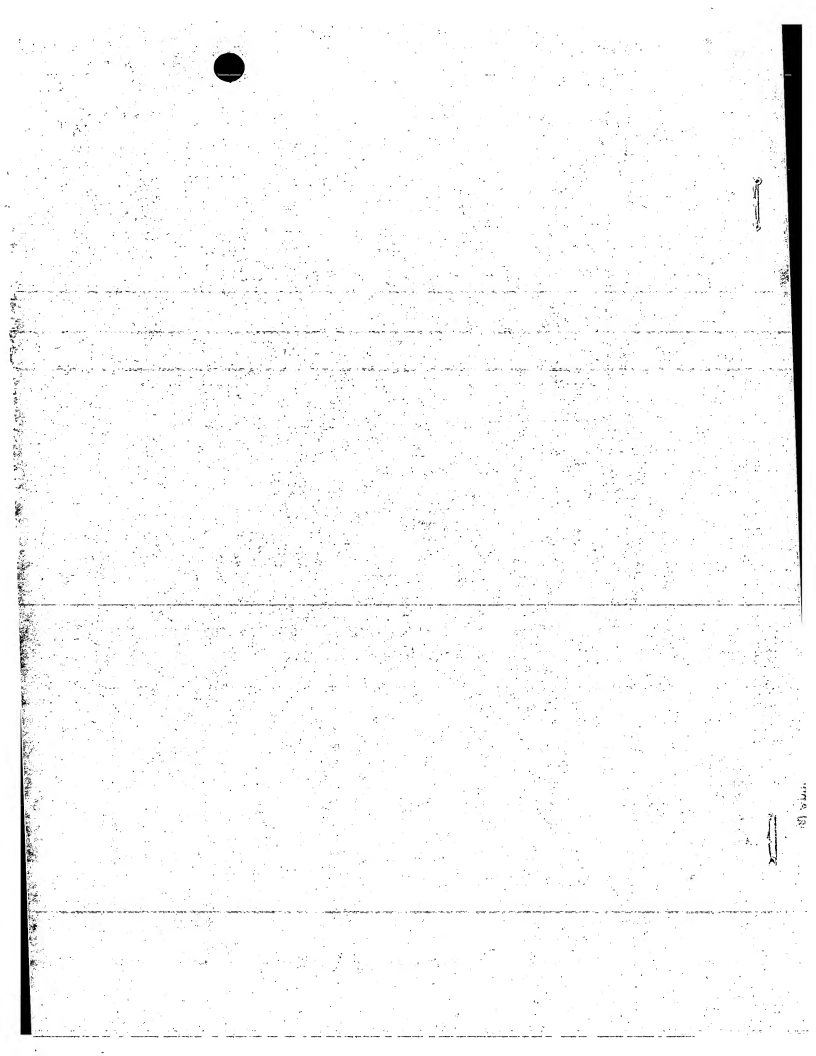
# Heterogenität





Figur 4B





#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum
  Internationales Büro
- PAIPO OMPIA

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 30. November 2000 (30.11.2000)

**PCT** 

# (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 00/72007 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation<sup>7</sup>: G01N 33/487, 21/35
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE00/01404

(22) Internationales Anmeldedatum:

3. Mai 2000 (03.05.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 23 811.1

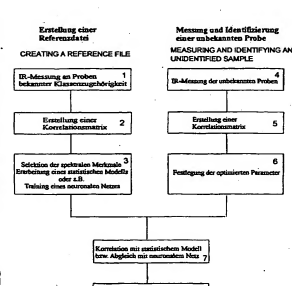
20. Mai 1999 (20.05.1999) DI

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): ROBERT-KOCH-INSTITUT [DE/DE]; Nordufer 30, D-13353 Berlin (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): NAUMANN, Dieter [DE/DE]; Mariannenplatz 22, D-10997 Berlin (DE). KNEIPP, Janina [DE/DE]; Scharnweberstrasse 44, D-10247 Berlin (DE). BALDAUF, Elizabeth [DE/DE]; Bahnhofstrasse 45 C, D-14624 Dallgow (DE). LASCH, Peter [DE/DE]; Müggelstrasse 24, D-10247 Berlin (DE). BEEKES, Michael [DE/DE]; Bahnhofstrasse 45 C, D-14624 Dallgow (DE).
- (74) Anwalt: WABLAT, Wolfgang; Potsdamer Chaussee 48, D-14129 Berlin (DE).

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

(54) Title: METHOD FOR DIAGNOSING TSE-INDUCED CHANGES IN TISSUES USING INFRARED SPECTROSCOPY

(54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR DIAGNOSE TSE-INDUZIERTER VERÄNDERUNGEN IN GEWEBEN MITTELS INFRAROTSPEKTROSKOPIE



- (57) Abstract: The aim of the invention is to quickly diagnose TSE-induced changes in animal and human tissues by measuring infrared spectra of these tissues. Either thin slices of tissue, pieces of tissue or tissue homgenizates serve as tissue samples. The measurements of the infrared spectra are carried out in a known experimental device that is used in infrared spectroscopy (e.g. in transmission, attenuated total reflection, direct or diffuse reflection). The detection of the pathological changes induced by TSE is carried out by comparing the infrared spectra of the sample to be examined with a reference data bank consisting of infrared spectra that were obtained from healthy material or from pathologically changed tissue samples. The conformation of the spectra of unknown samples with the reference data bank is preferably carried out using pattern recognition techniques (e.g. multivariate statistical models, artificial neuronal networks, genetic algorithms).
- (57) Zusammenfassung: Zur schnellen Diagnose TSE-induzierter Veränderungen in tierischen und menschlichen Geweben werden Infrarotspektren dieser Gewebe gemessen. Als Gewebeprobe dienen entweder Gewebedünnschnitte, Gewebestücke oder Gewebehomogenisate. Die Messungen der Infrarotspektren erfolgen in einer an sich bekannten experimentellen Anordnung der IR-Spektroskopie (z.B. in Transmission, abgeschwächter Totalreflexion, direkter oder diffuser Reflexion). Der Nachweis der durch TSE hervorgerufenen pathologischen Veränderungen erfolgt dann über einen Vergleich der Infrarotspektren der zu untersuchenden Probe mit einer Referenzdatenbank, bestehend aus Infrarotspektren, die von gesundem Material bzw. von pathologisch veränderten Gewebeproben erhalten wurden. Der Abgleich der Spektren unbekannter Proben mit der Referenzdatenbank erfolgt bevorzugt mittels Mustererkennungstechniken (z.B. multivariater statistischer Modelle, künstlicher neuronaler Netze, genetischer Algorithmen).
- 1...IR MEASURING ON SAMPLES BELONGING TO KNOWN CLASSES
- 2...CREATING A CORRELATION MATRIX
- 3...SELECTING THE SPECTRAL CHARACTERISTICS DEVELOPING A STATISTICAL MODEL OR e.g. TRAINING A NEURONAL NETWORK
- 4...IR MEASURING THE UNIDENTIFIED SAMPLES
- 5...CREATING A CORRELATION MATRIX
- 6...DEFINING THE OPTIMAL PARAMETRES
- 7...CORRELATING WITH THE STATISTICAL MODEL OR COMPARING WITH THE NEURONAL NETWORK
- 8...IDENTIFYING

WO 00/72007 A3



- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AU, BA, BB, BG, BR, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KP, KR, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
  Recherchenberichts: 26. April 2001

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

al Application No 00/01404 A CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 GO1N33/487 GO1N G01N21/35 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 GO1N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, INSPEC, COMPENDEX C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Relevant to claim No. Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages CAUGHEY B W ET AL.: "Secondary structure X analysis of the scrapie-associated protein PrP 27-30 in water by infrared spectroscopy" BIOCHEMISTRY, no. 30, 6 August 1991 (1991-08-06), pages 7672-7680, XP000926037 6 - 8, 10Y page 7672, left-hand column, line 1 -right-hand column, line 10 page 7673, right-hand column, line 37 line 63

Patent family members are listed in annex.
"T" later document published after the International filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.  "&" document member of the same patent family
Date of mailing of the international search report
22/11/2000
Authorized officer  Navas Montero, E

Fax: (+31-70) 340-3016

1

Navas Montero, E

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter nai Application No. PCT/DE 00/01404

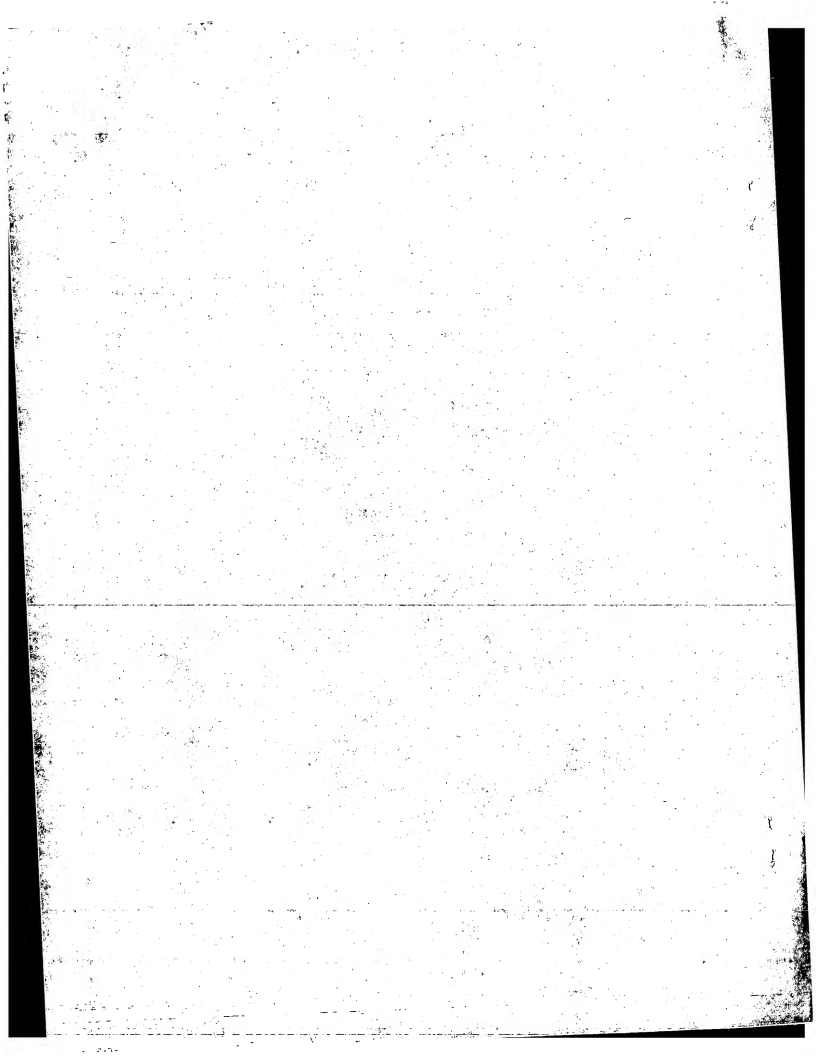
Citedony Classion of document, with inclassion, where appropriate, of the relevant passages  GOODACRE R ET AL.: "Rapid identification of Streptococcus and Enterococcus species using diffuse reflectance—absorbance Fourier transform infrared spectroscopy and artificial neural networks."  FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, vol. 140, 1996, pages 233-239, XP000926039 page 234, left—hand column, line 18 — line 29  page 233, right—hand column, line 12 —page 234, left—hand column, line 4  Y DE 198 41 217 A (ACSPECT CORP) 29 April 1999 (1999—04-29) column 9, line 28 — line 52 column 7, line 36 — line 63 column 5, line 13 — line 25 column 4, line 22 — line 35  T KNEIPP JET AL.: "Detection of pathological molecular alterations in scraple—infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT-IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189—199, XP000926044 the whole document  A US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31 March 1998 (1998—03-31)—column.7, line 47 — line 67 column 4, line 48 — line 67 column 1, line 48—line 67	PCT/	\NF 00	/01404			
Goodacre R ET AL.: "Rapid identification of Streptococcus and Enterococcus species using diffuse reflectance—absorbance Fourier transform infrared spectroscopy and artificial neural networks."  FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, vol. 140, 1996, pages 233-239, XP000926039 page 234, left—hand column, line 18 — line 29  page 233, right—hand column, line 12 —page 234, left—hand column, line 4  Y  DE 198 41 217 A (ACSPECT CORP) 29 April 1999 (1999—04—29) column 9, line 28 — line 52 column 7, line 36 — line 52 column 7, line 36 — line 25 column 4, line 22 — line 35  T  KNEIPP J ET AL.: "Detection of pathological molecular alterations in scrapie—infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT—IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189—199, XP000926044 the whole document  A  US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31 March 1998 (1998—03—31) — column 7, line 47 — line 57; figure 2			Relevant to	claim No.	7	·
of Streptococcus and Enterococcus using diffuse reflectance-absorbance Fourier transform infrared spectroscopy and artificial neural networks."  FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, vol. 140, 1996, pages 233-239, XP000926039 page 234, left-hand column, line 18 - line 29  page 233, right-hand column, line 12 -page 234, left-hand column, line 4  DE 198 41 217 A (ACSPECT CORP) 29 April 1999 (1999-04-29) column 9, line 28 - line 52 column 7, line 36 - line 63 column 5, line 13 - line 25 column 4, line 22 - line 35  T KNEIPP J ET AL.: "Detection of pathological molecular alterations in scrapie-infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT-IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189-199, XP000926044 the whole document  A US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31 March 1998 (1998-03-31) - column 7, line 47 - line 57; figure 2			/ Bio van ab			
page 233, right-hand column, line 12 -page 234, left-hand column, line 4  DE 198 41 217 A (ACSPECT CORP) 29 April 1999 (1999-04-29) column 9, line 28 - line 52 column 7, line 36 - line 63 column 5, line 13 - line 25 column 4, line 22 - line 35  KNEIPP J ET AL.: "Detection of pathological molecular alterations in scrapie-infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT-IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189-199, XP000926044 the whole document  US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31 March 1998 (1998-03-31) column 7, line 47 - line 57; figure 2			6			* 1
DE 198 41 217 A (ACSPECT CORP) 29 April 1999 (1999-04-29) column 9, line 28 - line 52 column 7, line 36 - line 63 column 5, line 13 - line 25 column 4, line 22 - line 35  KNEIPP J ET AL.: "Detection of pathological molecular alterations in scrapie-infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT-IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189-199, XP000926044 the whole document  US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31 March 1998 (1998-03-31) column 7, line 47 - line 57; figure 2		•	,,,,,,	* * *		
pathological molecular afterations in scrapie-infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT-IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189-199, XP000926044 the whole document  US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31 March 1998 (1998-03-31) -column 7, line 47 - line 57; figure 2				8,10		
31 March 1998 (1998-03-31)				<b>-9</b>		
I AAIUMA A IINP 40 - IIII V	<b>)</b>	* .	1	. <b>,9</b>		
		*	* "			
			*			٠
			i «	÷	. 4	
	•	9)				
	•	*	9 <del></del>	an to the and	*	

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

dormal patent family members

PCT Application No

Patent document cited in search report			Publication date	Patent family member(s)		Publication date	
DE	DE 19841217 A		29-04-1999	NONE			
US	5734587	Α	31-03-1998	DE	4331596 A	23-03-1995	
			4	DE	4415253 A	02-11-1995	
				EP	0644412 A	22-03-1995	
	• .			EP	0644413 A	22-03-1995	
	•		·	JP	2989496 B	13-12-1999	
	•			JP	7167779 A	04-07-1995	
			•	JP	3017920 B	13-03-2000	
				JP	7167782 A	04-07-1995	
			present a service service of the	US	5605838 A	25-02-1997	
•				ÜS	5869001 A	09-02-1999	



#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

PCT/DE 00/01404

#### A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPC 7 G01N33/487 G01N21/35

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

#### B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPC 7 GOIN

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

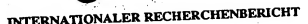
EPO-Internal, INSPEC, COMPENDEX

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr
X	CAUGHEY B W ET AL.: "Secondary structure analysis of the scrapie-associated protein PrP 27-30 in water by infrared spectroscopy" BIOCHEMISTRY, Nr. 30, 6. August 1991 (06.08.91), seiten 7672-7680, XP000926037	1-5
Y	seite 7672, linke spalte, zeile 1 -rechtespalte, zeile 10 seite 7673, rechte spalte, zeile 37 - zeile 63	6-8,10

- Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen
- thmen X Siehe Anhang Patentfamilie

- Bosondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen:
- "A" Verüffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsem anzuschen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Amneldodatum vuröffentlicht worden ist
- "L" Verüffentlichung, die gezignet ist, einen Prioritäusnspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, durch die das Verüffentlichungsdamm einer anderen im Recherchenbezicht genannten Verüffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mindliche Offenbarung, eine Berutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- P Veröffentlichung, die vor dem internationalen Ammeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist
- "I" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist
- "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist
- "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche 13. November 2000 (13.11.00)	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts  22. November 2000 (22.11.00)
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt	Bev Ilmächtigter Bediensteter
Telefaxnr.	Telefonni.



Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 00/01404

(Fortsetz	ning). ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	Retr Ansnruch Nr.
ategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung. soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	
Y	GOODACRE R ET AL.: "Rapid identification of Streptococcus and Enterococcus species using diffuse reflectance-absorbance Fourier transform infrared spectroscopy and artificial neural networks."  FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, Band 140, 1996, seitenj233-239, XP000926039	6
	seite 234, linke spalte, zeile 10 - zeile 234, seite 233, rechte spalte, zeile 12 - zeile 234, linke spalte, zeile 4	7 9 10
Ý	DE 198 41 217 A (ACSPECT CORP)  29. April 1999 (29.04.99)  spalte 9, zeile 28 - zeile 52  spalte 7, zeile 36 - zeile 63  spalte 5, zeile 13 - zeile 25  spalte 4, zeile 22 - zeile 25	7,8,10
<b>T</b>	KNEIPP J ET AL.: "Detection of pathological molecular alterations in scrapie-infected hamster brain by Fourier transform infrared (FT-IR) spectroscopy." BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, Band 1501, 2000, zeilen 189 - 199, XP000926044, siehe die ganze dokument	
	XP000926044, Stelle die gelieb	*
<b>A</b>	US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31. März 1998 (31.03.98) spalte 7, zeile 47 - zeile 57; figur 2	1,9
A	US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31. März 1998 (31.03.98) 31. März 7 zeile 47 - zeile 57; figur 2	1,9
<b>A</b>	US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31. März 1998 (31.03.98) spalte 7, zeile 47 - zeile 57; figur 2	1,9
<b>A</b>	US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31. März 1998 (31.03.98) spalte 7, zeile 47 - zeile 57; figur 2	1,9
A	US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31. März 1998 (31.03.98) spalte 7, zeile 47 - zeile 57; figur 2	1,9
A	US 5 734 587 A (MISCHLER REINHARD ET AL) 31. März 1998 (31.03.98) spalte 7, zeile 47 - zeile 57; figur 2	1,9

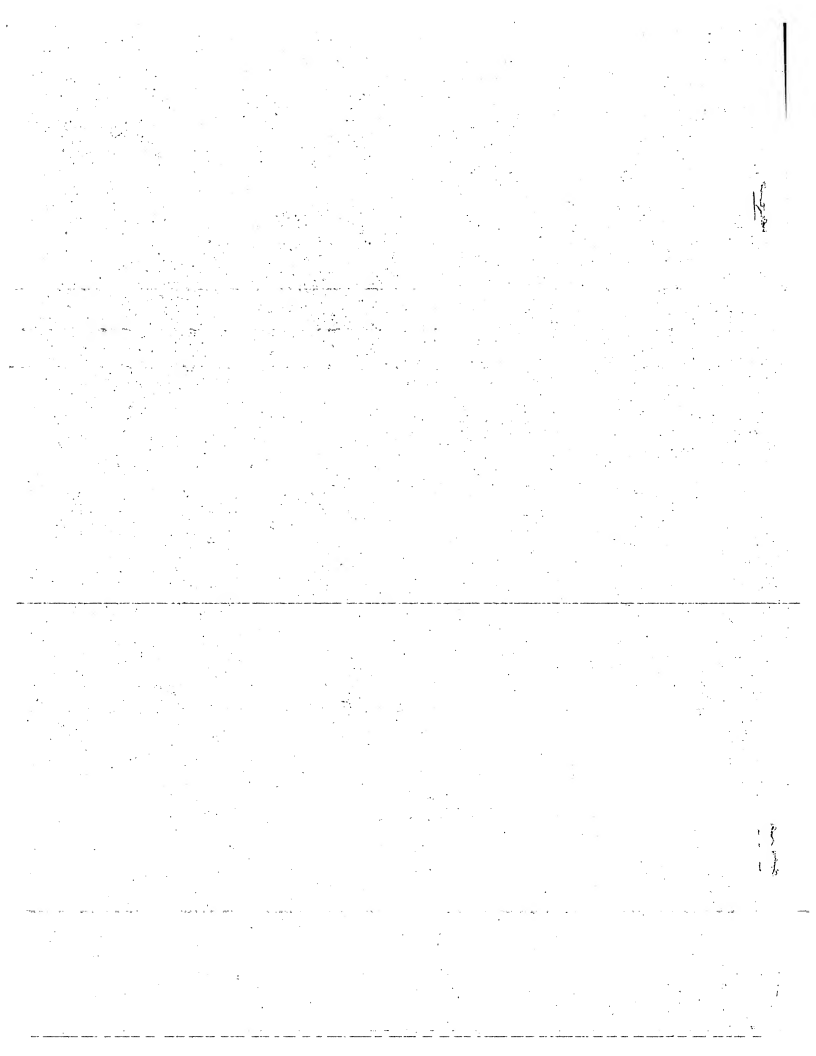
#### INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/DE 00/01404

	Recherchenberi ihrtes Patentd k		Datum der Veröffentlichung		glied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
D	E 19841217	A	29-04-1999			
U	S 5734587	<b>A</b>	31-03-1998	DE DE EP JP JP JP US US	4331596 A 4415253 A 0644412 A 0644413 A 2989496 B 7167779 A 3017920 B 7167782 A 5605838 A 5869001 A	23-03-1995 02-11-1995 22-03-1995 22-03-1995 13-12-1999 04-07-1995 13-03-2000 04-07-1995 25-02-1997 09-02-1999



# VERTRAG ÜBER DI TERNATIONALE ZUSAMM

10/009226

REC'D 30 APR 2001

Y'IPO

PCT

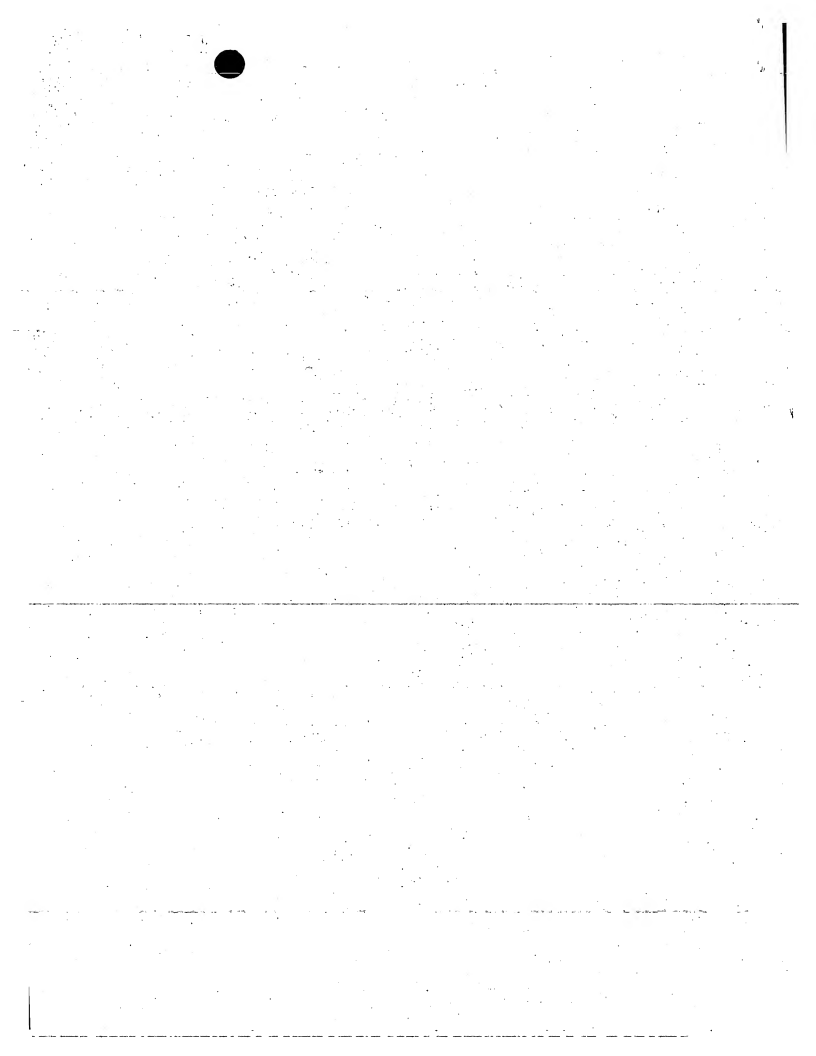
## PCT

#### INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeicher	n des A	Anmelders oder Anwalts		siehe Mitteil	ung über die Übersendung des internationalen
RKO-15 6	26 W	0	WEITERES VORGI		Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
International	es Akte	enzeichen	Internationales Anmelde	datum(Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
-PCT/DE00	0/014	04	03/05/2000		20/05/1999
Internationale G01N33/4		ntklassifikation (IPK) oder r	ationale Klassifikation und	IPK	
Anmelder	<del></del>	<u> </u>			
	кос	H-INSTITUT	<u> </u>		
Behörd	le ers	tellt und wird dem Anme	elder gemäß Artikel 36	übermittelt.	nalen vorläufigen Prüfung beauftragten
2. Dieser	BERI	CHT umfaßt insgesamt	5 Blätter einschließlich	n dieses Deckblatts.	
und	d/ode	r Zeichnungen, die geä	ndert wurden und diese	em Bericht zugrunde I	ter mit Beschreibungen, Ansprüchen iegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT).
Diese A	Anlage	en umfassen insgesam	Blätter.		
			A	ż	
-				· · ·	
3. Dieser	Bericl	ht enthält Angaben zu fo	olgenden Punkten:	•	· ·
1	⊠ (	Grundlage des Berichts			
II.	_	Priorität	•		
Ш		Keine Erstellung eines (	Sutachtens über Neuhe	eit, erfinderische Țätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit
IV		Mangelnde Einheitlichke	eit der Erfindung		
٧					der erfinderischen Tätigkeit und der ung dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführte U	Interlagen		
VII		Bestimmte Mängel der i	nternationalen Anmeld	ung	
VIII		Bestimmte Bemerkunge	n zur internationalen A	nmeldung	
Datum der Ei	inreich	ung des Antrags		Datum der Fertigstellur	ng dieses Berichts
01/11/2000	01/11/2000 26.04.2001				
Name und Po Prüfung beau		chrift der mit der intematior en Behörde:	alen vorläufigen	Bevollmächtigter Bedie	ensteter State SCH AND COMMAND
രി)	D-802	äisches Patentamt 98 München	anania d	Klee, B	
		49 89 2399 - 0 Tx; 523656 49 89 2399 - 4465	epinu u	Tel Nr. +49 89 2399 2	675

Tel. Nr. +49 89 2399 2675

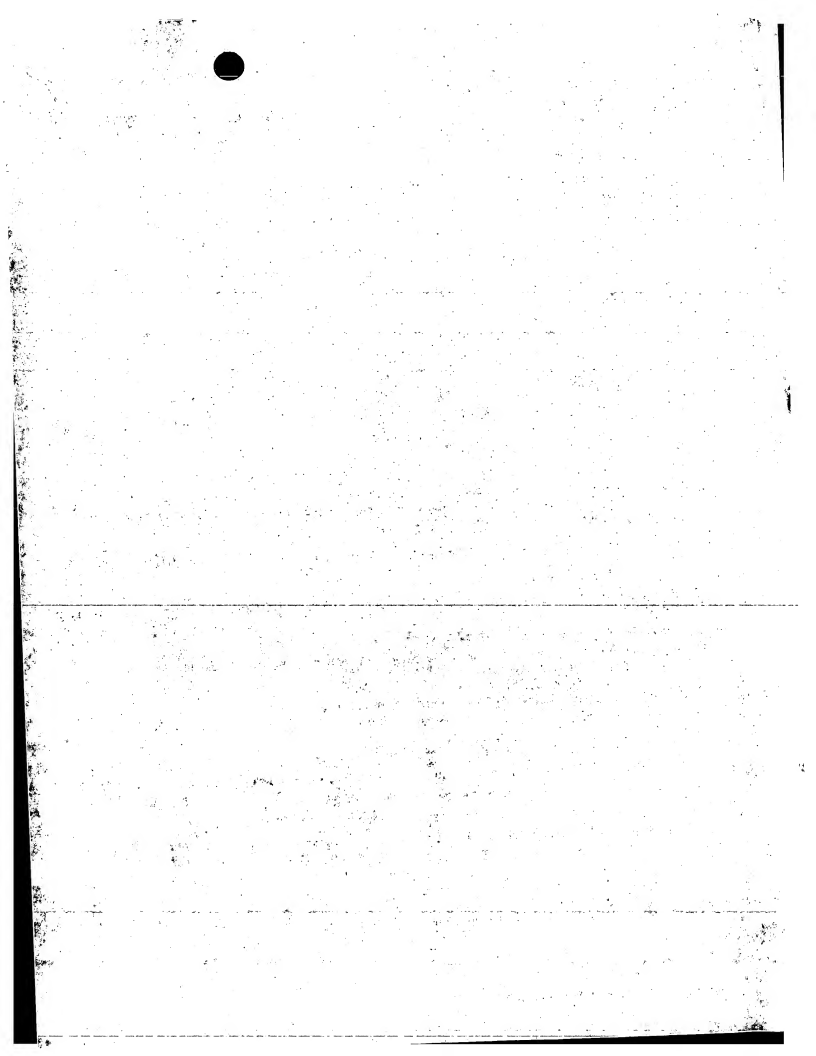


# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE00/01404

l.	Grund	lage	des	Br	ichts
----	-------	------	-----	----	-------

1.	Au ein	sichtlich der <b>Bestandteile</b> der internationalen Anmeldung ( <i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine forderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich gereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): schreibung, Seiten:</i>
	1-1	5 ursprüngliche Fassung
	Pat	entansprüche, Nr.:
	1-1	ursprüngliche Fassung
	Zei	chnungen, Blätter:
	1/5	5/5 ursprüngliche Fassung
•	Die eing	Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache gereicht; dabei handelt es sich um
		die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac Regel 23.1(b)).
		die Veröffentlichungssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).
		die Sprache der Übersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder ist (nach Regel 55.2 und/oder 55.3).
3.		sichtlich der in der internationalen Anmeldung offenbarten <b>Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz</b> ist die rnationale vorläufige Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:
		in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.
		zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.
		bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.
		Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.
		Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.
4.	Auf	grund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

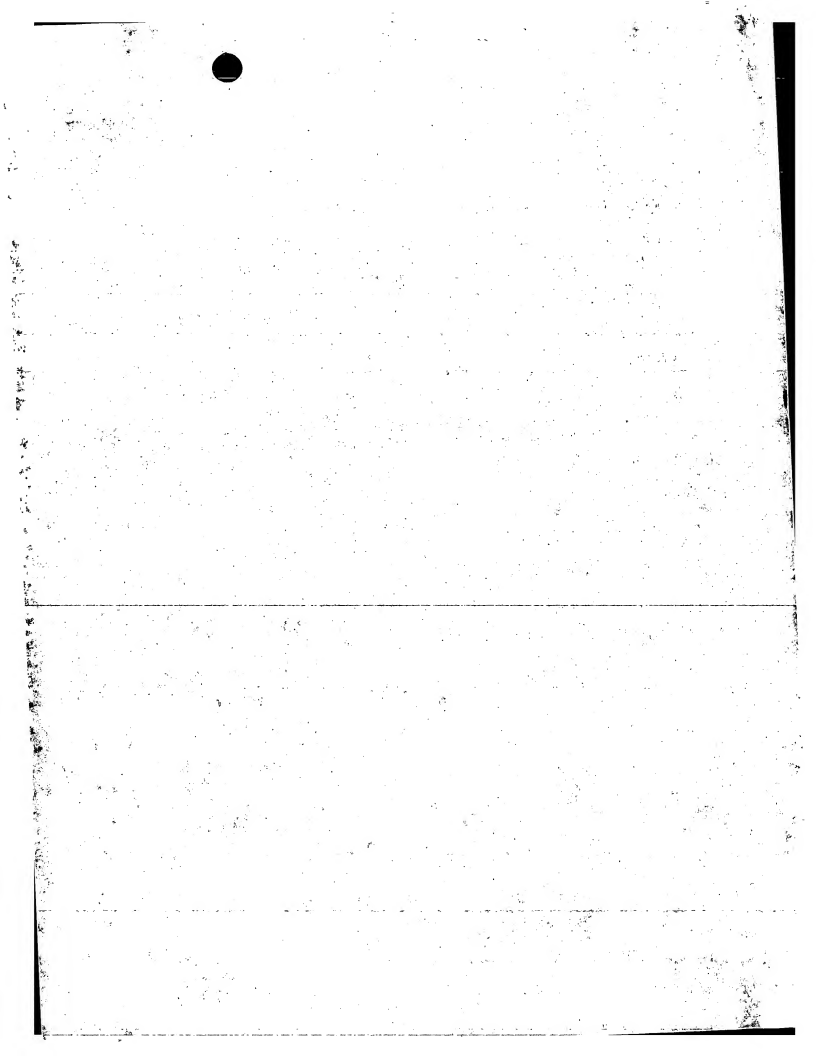


# INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE00/01404

		Beschreibung,	Seiten:					•				
٠		Ansprüche,	Nr.:									-
	<b>□</b>	Zeichnungen,	Blatt:									
5.		Dieser Bericht ist ohr angegebenen Gründ eingereichten Fassu	en nach A	uffassı	ıng der Behö	rde über						
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	e solche Ä	nderun	gen enthaltei	n, ist unt	er Pu	nkt 1 hii	nzuweise	n;sie sind	diesem l	3ericht
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:	*					4			
V.		ründete Feststellun verblichen Anwendb										nd dei
1.	Fes	tstellung										
	Neu	heit (N)		Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-10						
	Erfir	nderische Tätigkeit (E	T) ' '	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-10						
	Gew	verbliche Anwendbark	eit (GA)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-10		-)(-	•			٠
								÷				

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt



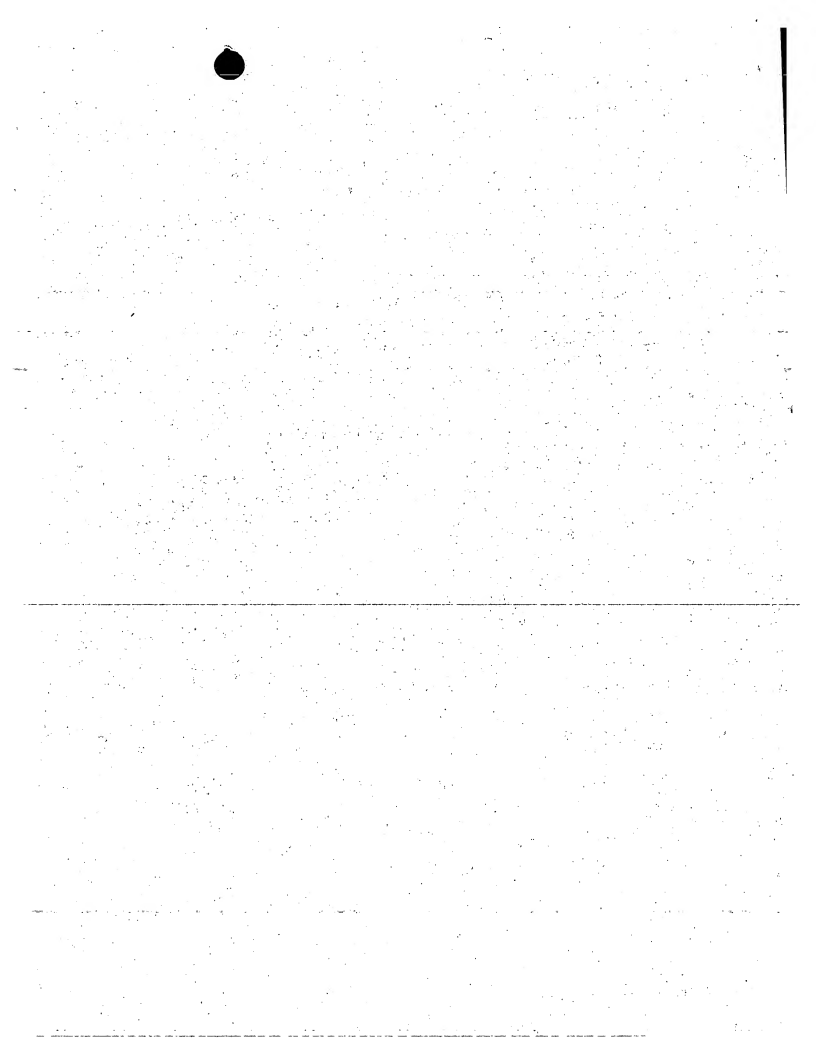
#### Zu Punkt V

Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

- 1. Es wird auf folgende Dokumente verwiesen:
  - D1: CAUGHEY B W ET AL.: 'Secondary structure analysis of the scrapie-associated protein PrP 27-30 in water by infrared spectroscopy'
    BIOCHEMISTRY, no. 30, 6 August 1991 (1991-08-06), pages 7672-7680, XP000926037
  - D2: DE 198 41 217 A
  - D3: US-A-5 734 587 (
  - D4: GOODACRE R ET AL.: 'Rapid identification of Streptococcus and Enterococcus species using diffuse reflectance-absorbance Fourier transform infrared spectroscopy and artificial neural networks.' FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, vol. 140, 1996, pages 233-239, XP000926039 spectroscopy.' BIOCHIMICA ET BIOPHYSICA ACTA, vol. 1501, 2000, pages 189-199, XP000926044

#### 2. Erfinderische Tätigkeit:

- Dokument D1, das als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart ein Verfahren zur Diagnose von TSE-induzierten pathologischen Veränderungen in biologischem Material, wobei die Veränderungen durch Scrapie-BSE oder durch eine andere dem TSE-Formenkreis zugehörige Krankheitsform hervorgerufen werden, wobei
- (a) Infrarotstrahlung auf ein durch TSE pathologisch verändertes biologisches Material gelenkt wird und die spektralen Charakteristika der Infrarotstrahlung nach Wechselwirkung mit der Probe registriert werden und
- (b) die so erhaltenen Infrarotspektren mit einer Referenzdatenbank, welche Infrarotspektren von TSE-infiziertem biologischen Material und von nicht-infizierten biologischen Material enthält, verglichen und klassifiziert werden von dem sich der Gegenstand des Anspruchs 1 dadurch unterscheidet, daß es sich bei dem biologischen Material um eine Gewebeprobe dahingegen bei Dokument D1 um gereinigtes Scrapie-assoziiertes Prion-Protein Prp27-30 handelt.



Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, das die Diagnose von Veränderungen in Gewebeproben erlaubt und die Isolierung eines für die Infektion charakteristischen Proteins nicht erfordert. D1 gibt keinerlei Hinweis darauf, daß das Verfahren mittels Infrarotstrahlung auf intakte Gewebe ohne Isolierungsschritt anwendbar ist.

Keines der Dokumente D2, D3 oder D4 befaßt sich mit der Untersuchung von biologischem Material zur Identifizierung von TSE mittels Infrarotspektroskopie, noch geben die genannten Dokumente einen Hinweis darauf, daß dieses spektroskopische Verfahren zur Identifizierung von TSE verwendet werden kann.

Daher sind die Ansprüche 1-10 neu und erfinderisch gegenüber D1-D4.



#### PATENT COOPERATION TREATY

#### PCT

NOTIFICATION OF TRANSMITTAL
OF COPIES OF TRANSLATION
OF THE INTERNATIONAL PRELIMINARY
EXAMINATION REPORT

(PCT Rule 72.2)

From the INTER DATIONAL WAR Wablat

To: Patentanwalt

0 2. Jan. 2002

WABLAT, Wolfgang Potsdamer Chaussee 48

D-14129 Berlin

ALLEMAGNE

IMPORTANT NOTIFICATION

International filing date (day/month/year)
03 May 2000 (03.05.00)

Applicant

Date of mailing (day/month/year)

Applicant's or agent's file reference

RKO - 15 626 WO

International application No.

. PCT/DE00/01404

18 December 2001 (18.12.01)

ROBERT-KOCH-INSTITUT et al

1. Transmittal of the translation to the applicant.

The International Bureau transmits herewith a copy of the English translation made by the International Bureau of the international preliminary examination report established by the International Preliminary Examining Authority.

2. Transmittal of the copy of the translation to the elected Offices.

The International Bureau notifies the applicant that copies of that translation have been transmitted to the following elected Offices requiring such translation:

AU,CA,CN,JP,KP,KR,NZ,US

The following elected Offices, having waived the requirement for such a transmittal at this time, will receive copies of that translation from the International Bureau only upon their request:

AP,EA,EP,AE,AG,AL,BA,BB,BG,BR,CR,CU,CZ,DM,DZ,EE,GD,GE,HR,HU,ID,IL,IN,IS,LC,LK,LR,LT,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MX,NO,PL,RO,SG,SI,SK,TR,TT,UA,UZ,VN,YU,ZA,ZW,OA

3. Reminder regarding translation into (one of) the official language(s) of the elected Office(s).

The applicant is reminded that, where a translation of the international application must be furnished to an elected Office, that translation must contain a translation of any annexes to the international preliminary examination report.

It is the applicant's responsibility to prepare and furnish such translation directly to each elected Office concerned (Rule 74.1). See Volume II of the PCT Applicant's Guide for further details.

The Internati nal Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Sangeeta JAIYA

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

4545409

# OTHOMARINAN SHARIMATERALAMOITARA

(PCT Amicie 26 and Rule 70)

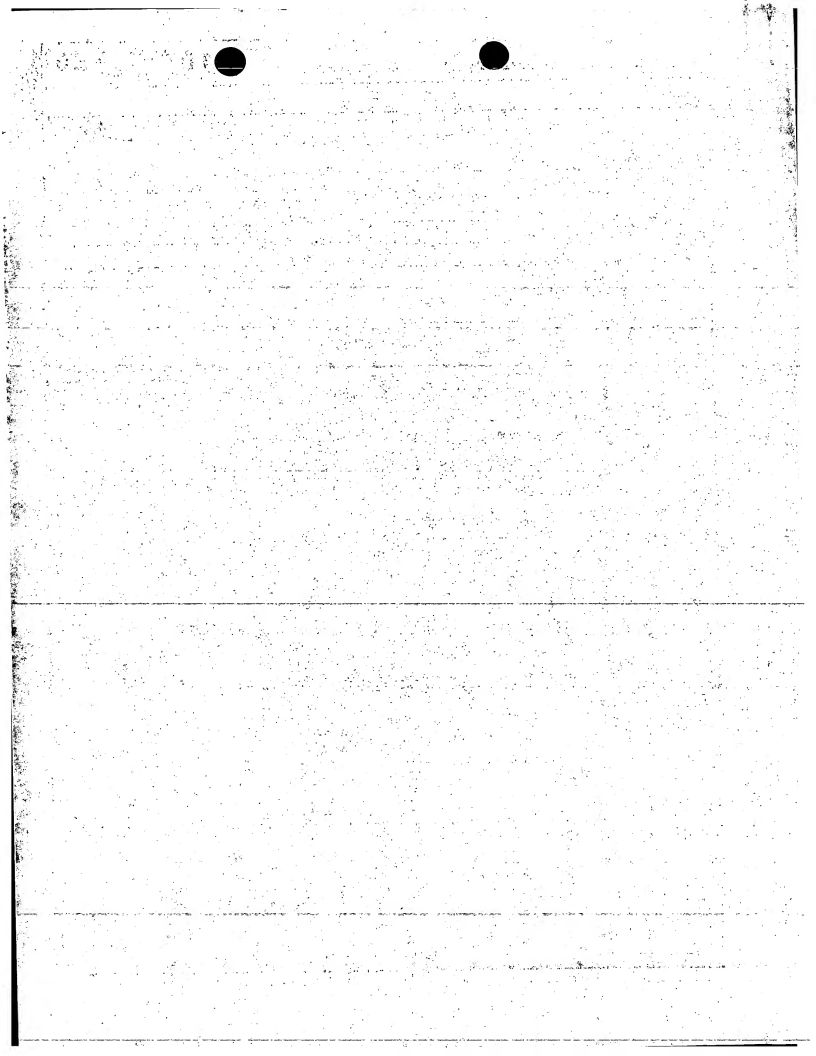
. *	Additional to the same of the	
	THE SOLD STREET SOLD STREET ACTION See Southern to Case mine C of the countries	
1.	To the Control of the	
	The state of the s	
1	The raiding space of the state	
- 1		
		8.7
	Superity one in a (Clay to the real exist mean and list)	100
1	[17] 첫째 [18]	*
	any control of control of the contro	des es certales se envelo
. }	i kayan yan disebuah katika dan barawa katika baran katiki kan <u>katika katika katika katika katika katika</u> kati	
	the state of the s	
	la de la propia de la	
	를 가고 없는 사람이 가는 가는 그렇게 되는 것 같아. 그렇게 되는 사람들이 되는 것 같아. 그는 사람들이 되었다.	
	And the property of the control of t	and the same
	A contraction of the contract	1
	The first of the Theorem are white my mode of realism in the first of	
	the state of the s	
	회장 어느로 그렇게 한 번째에 되어 된 사람들이 있다면서 되어요? 그렇게 되는 말을 하는 것 같아요? 사람들론	
	the control of the co	
	불리 강하는 사람들은 사람들은 그렇게 하면 하는데 이렇게 되어 있는데 하는데 하는데 하는데 그리고 하고 하는데 살이 없다. 함께 나는 사람들이 살아 하는데	
. :	The translation of the state seniod by ANNEXES, all cheer of the Shapen and or one of the translation of	
	bette amended and are the basis infinite report, and for the report, and so that is a state of the rest in the second and the second are second and the second are second as the second are second a	
	Set Rule 70.16 and Section 602 of the Administrative anstronous undershe PCTs	
. 4		
Z .	in the control of the setting period of the control	
· ·	최기 1. 그런 어머니 보고 있다. 아이들의 그를 모양한 경험을 하는데 되었다. 그 이 이 어머니 그는 집 번째 함	
		. 1
٠.		
	The same of the sa	
	좋아졌다는데, 이 사용이 하는데 되어 있는데 사용하다 하는데 하는데 하는데 하는데 바다 하는데 바다 다른데 하는데 하는데 하는데 하는데 하는데 하는데 하는데 하는데 하는데 하는	
		<del>`</del>
	Appending the first section of the second of	
	er and the state of the state of the second	
	Agric Court of the	٠ .
•	일본 사람들은 사람들이 함께 보고 있다면 하는 것이 되었다. 그 사람들은 사람들이 가장 하는 사람들이 되었다. 그런 사람들이 살아 없는 것이 없는 것이다.	4.
	The first gain and at the second of some of the product of an armine second representation of the second of the	
	grand of the state	
· :"		
٠.	Fig. 1. And the state of the st	
	Typ T Cerula defects in the inconcr engl of London.	
	A STATE OF THE PARTY OF THE PAR	
	Censin ob evances on the memotional application	
• • • •		
	the same of the sa	
	Ent. of the demand the demand to the second	• .
	the office issues of the demand the first of the compaction of the parties of the content of the	. 8
	200	
٠.	91 November 2000 (1.11.00)	
		· ,
	Naive and mailing address of the High P	
	Name and mailing address of the ff EAT P	
	To provide the state of the sta	
•	Parairity vo	
. • .	The second of th	
	・ 「「「「「」」「「「」」「「」」「「」」「「」」「「」」「「」」「「」」「「	

# Translation

#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

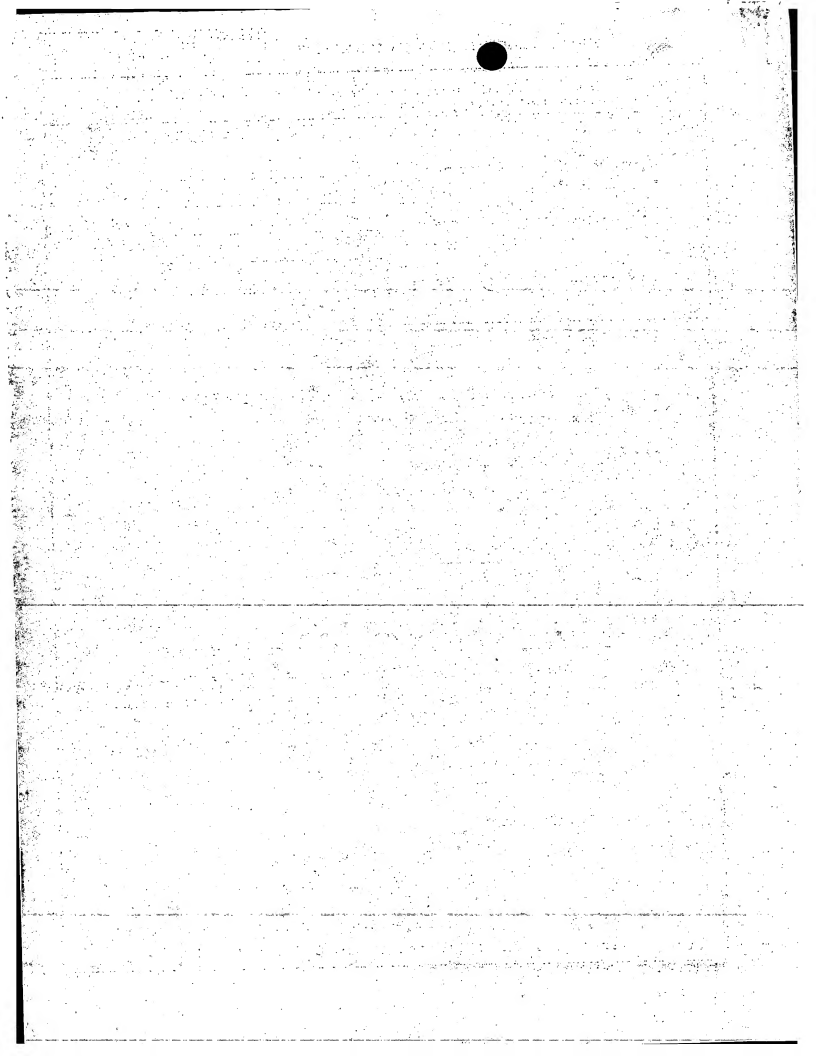
(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference  RKO - 15 626 WO	FOR FURTHER AC		ication of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No. PCT/DE00/01404	International filing date 03 May 2000		Priority date (day/month/year) 20 May 1999 (20.05.99)		
International Patent Classification (IPC) or nat G01N 33/487		`			
Applicant	ROBERT-KOCI	I-INSTITUT	3 + 18		
Authority and is transmitted to the app  2. This REPORT consists of a total of  This report is also accompanie	5 sheets, in the sheets of the sheet of	cle 36.  Including this cover the descrip sheets of the descrip sheets containing r	tion, claims and/or drawings which have ectifications made before this Authority		
These annexes consist of a tot	al ofsh	eets.	- <b>-</b>		
3. This report contains indications relating	ng to the following item	s: .			
Basis of the report		.•			
II Priority					
III Non-establishment of	of opinion with regard to	novelty, inventive	step and industrial applicability		
IV Lack of unity of inve	ention				
V Reasoned statement citations and explana	under Article 35(2) wit ations supporting such s	h regard to novelty, tatement	inventive step or industrial applicability;		
VI Certain documents of	ited	·.			
VII Certain defects in th	e international applicati	on			
VIII Certain observations on the international application					
Date of submission of the demand		Date of completion			
01 November 2000 (01.1	1.00)	. 26	April 2001 (26.04.2001)		
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer			
Facsimile No.					



#### INTERNATIONAL PRELIMATION REPORT

I. Basis of the report				1 - 1
	on the basis of (Replacement sheet to in this report as "originally filed"			
the internation	al application as originally filed.		a some a constant	
the description	, pages1-15	_, as originally filed,	*****	
	pages	, filed with the demand,		
*	pages			,
*	pages			
the claims,	Nos. 1-10	_ , as originally filed,		
	Nos.	, as amended under Article 1	19,	
		_ , filed with the demand,	÷	
	Nos.	_ , filed with the letter of	·	
		_ , filed with the letter of		
	1/5 5/5			
the drawings,	sheets/fig1/5-5/5		*	-
	sheets/fig			. *
	sheets/fig			•
	sheets/fig	_ , filed with the letter of		
2. The amendments have resu	lted in the cancellation of:			
the description	, pages	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
the claims,	Nos		**	*
the drawings.	sheets/fig			
	established as if (some of) the am closure as filed, as indicated in the			considered
		*	* *	
4. Additional observations, if	necessary:			
			-	
		7		
	necessary:		•	
	•	·		
	•			
	. J	•		
	0.0	-		
. •				
*.				• •
	•			***



#### INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.					
PQ	PΕ	00/01404			

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to	novelty, inventive step or in	dustrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement	•	

1. Statement			
Novelty (N)	Claims	1-10	YEŞ
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-10	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

This report makes reference to the following documents:

D1: CAUGHEY B W ET AL.: 'Secondary structure analysis of the scrapie-associated protein PrP 27-30 in water by infrared spectroscopy' BIOCHEMISTRY, no. 30, 6 August 1991 (1991-08-06), pages 7672-7680, XP000926037

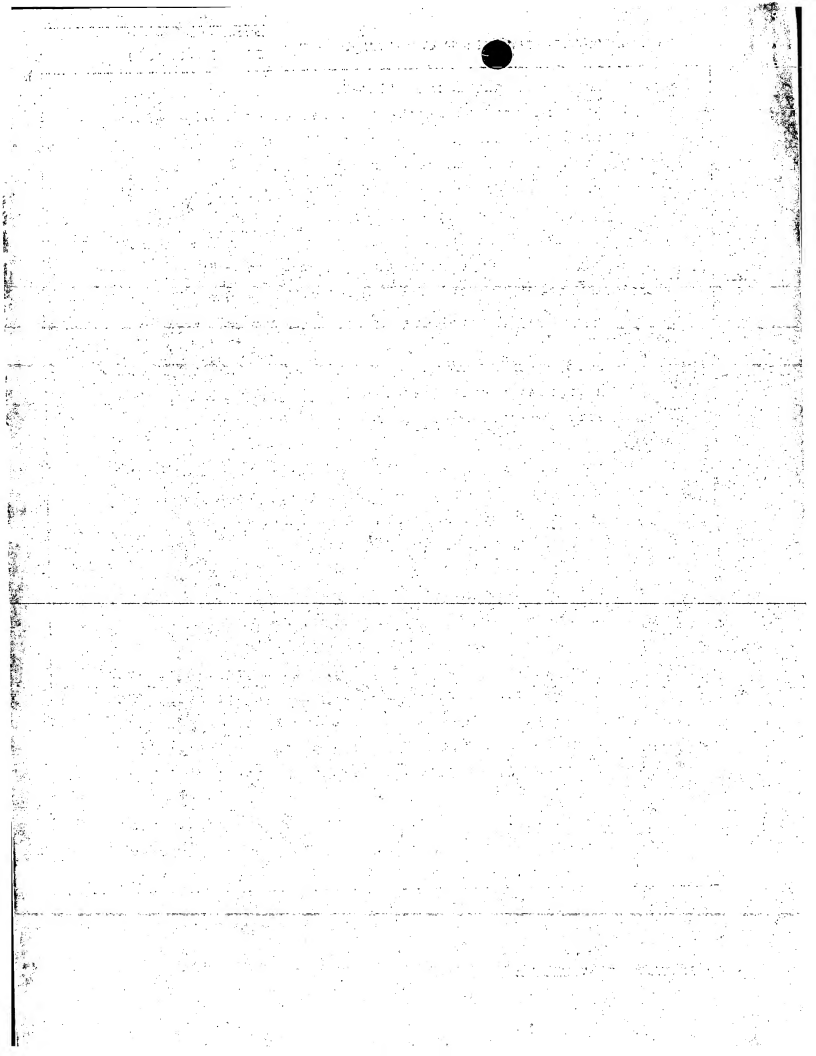
D2: DE-A-198 41 217

D3: US-A-5 734 587

D4: GOODACRE R ET AL.: 'Rapid identification of Streptococcus and Enterococcus species using diffuse reflectance-absorbance Fourier transform infrared spectroscopy and artificial neural networks'. FEMS MICROBIOLOGY LETTERS, vol. 140, 1996, pages 233-239, XP000926039.

2. Inventive step:

Document D1, which is considered to be the closest prior art, discloses a method of diagnosing TSE-induced pathological changes in biological material where the changes are caused by scrapie/BSE or by another form of disease in the TSE family. Said



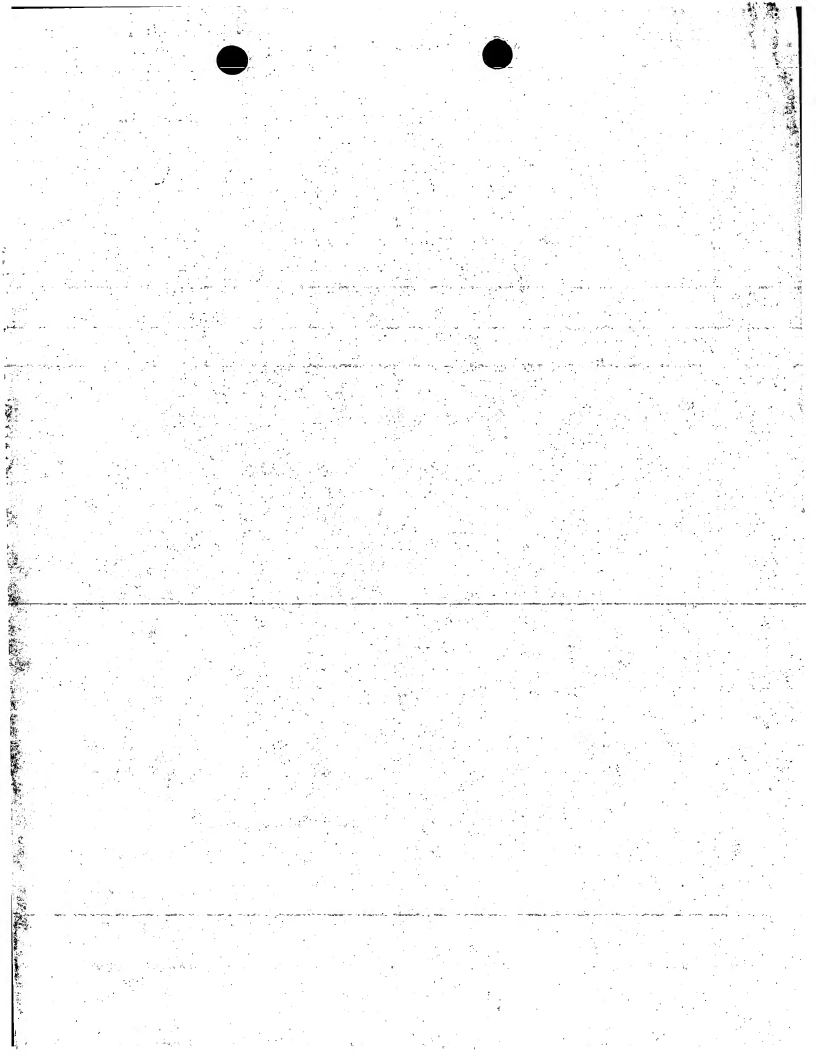
method involves the following:

(a) infrared radiation is directed onto biological material which has undergone TSE-induced pathological changes, and the spectral characteristics of the infrared radiation are recorded after interaction with the sample, and (b) the infrared spectra obtained in this way are compared with a reference database containing infrared spectra from TSE-infected biological material and from uninfected biological material, and are classified. The subject matter of Claim 1 differs therefrom in that the biological material is a tissue sample, whereas in D1 it is purified scrapie-associated prion protein Prp 27-30.

The problem addressed by the present invention is to provide a method which allows changes in tissue samples to be diagnosed and does not require a protein which is characteristic of the infection to be isolated. There is no suggestion in D1 that the method can involve the infrared irradiation of intact tissue without an isolation step.

None of the documents D2, D3 or D4 is concerned with the analysis of biological material to identify TSE by means of infrared spectroscopy. There is likewise no suggestion in any of these documents that this spectroscopic method can be used to identify TSE.

Claims 1-10 are therefore novel and inventive over D1-D4.



## PCT

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

(PCT Article 18 and Rules 43 and 44)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER see Notification of Transmittal of International Search Report (Form PCT/ISA/220) as well as, where applicable, item 5 below.		
RKO-15 626 WO	ACTION	1 72	
International application No.	International filing date (day/month/year)	(Earliest) Priority Date (day/month/year)	
PCT/DE 00/01404	03/05/2000	20/05/1999	
-Applicant-			
DODEDT WOOM THETATUT		* · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
ROBERT-KOCH-INSTITUT			
This International Search Report has bee according to Article 18. A copy is being tr	n prepared by this International Searching Auth ansmitted to the International Bureau.	nority and is transmitted to the applicant	
This International Search Report consists	of a total of3sheets		
From .	a copy of each prior art document cited in this	report	
Basis of the report			
<ul> <li>a. With regard to the language, the language in which it was filed, un</li> </ul>	international search was carried out on the bas less otherwise indicated under this item.	sis of the international application in the	
the international search v Authority (Rule 23.1(b)).	vas carried out on the basis of a translation of th	ne international application furnished to this	
	nd/or amino acid sequence disclosed in the in	ternational application, the international search	
was carried out on the basis of th	e sequence listing: onal application in written form.	*	
	ernational application in computer readable form	n.	
	o this Authority in written form.		
님	o this Authority in computer readble form.		
the statement that the su	osequently furnished written sequence listing do as filed has been furnished.	pes not go beyond the disclosure in the	
the statement that the inf furnished	ormation recorded in computer readable form is	identical to the written sequence listing has been	
	nd unsearchable (See Box I).		
3. Unity of Invention is lac	king (see Box II).		
4. With regard to the title,	a san an a		
X the text is approved as su	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		
the text has been establis	shed by this Authority to read as follows:		
• 4			
5. With regard to the abstract,	A consider the Constant		
	ibmitted by the applicant. shed, according to Rule 38.2(b), by this Authorit e date of mailing of this international search rep		
6. The figure of the drawings to be pub	lished with the abstract is Figure No.	1	
as suggested by the appl		None of the figures.	
because the applicant fail			
	characterizes the invention.		

